PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

2000-080100

(43)Date of publication of application: 21.03.2000

(51)Int.Cl.

C07K 16/26 1/02 A61P A61P A61P 25/04 A61P 29/99 A61P 35/00 A61P 43/0 A61K 39/395 C12N 5/10 C12N 15/02 C1ZP 21/08 //(C12N C12R 1:91 (C12N 15/02 1:91 (C12P

C12R

26.06.1998

(21)Application number: 10-304793

(22)Date of filing:

12.10.1998

(71)Applicant:

)

JAPAN TOBACCO INC

(72)Inventor:

1:91

HORI NOBUAKI KUSUNOKI CHIHIRO

KAMATA MASAFUMI

(30)Priority

Priority number: 10188196

10196729

Priority date: 17.06.1998

Priority country: JP

JP

(54) HUMAN MONOCLONAL ANTIBODY AGAINST PARATHYROID HORMONE-RELATED PROTEIN

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain (a part of) a human monoclonal antibody against a parathyroid hormone-related protein which is completely free from the antigenicity to human body, free from side effect and useful for the treatment of hypercalcemia. malignant tumor, septicemia, hypophosphatemia or the like since the antibody has reactivity with (a part of) the human parathyroid hormone-related protein. SOLUTION: This antibody has reactivity with (a part of) a human parathyroid hormonerelated protein and has a property among (i) suppressive activity on the intracellular increase of cAMP accompanied by the stimulation with a parathyroid hormone-related protein, (ii) suppressive activity on the release of calcium from bone and (iii) suppressive activity on the increase of blood calcium. Further, the human monoclonal antibody has reactivity with a partial amino acid sequence of a human parathyroid hormone-related protein having an amino acid sequence of either formula I or formula II, and a bonding velocity constant Ka and a dissociation velocity constant Kd between the antibody and the human parathyroid hormone-related protein are ≥1.0×103 (I/M.sec) and $\leq 1.0 \times 10-3$ (I/sec), respectively.

AVSERQUEEDRICKS EQUERRRUPLINE LACINTA

AVSEROLLHDECKS LODLERREFLIEL LAETHTAE LEAT

Iŧ

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-80100 (P2000-80100A)

(43)公開日 平成12年3月21日(2000.3.21)

(51) Int.Cl.'		識別記号		FI					テーマコード(参考)
CO7K	16/26	HETTER & PRIME . A			7 K	16/26			4B024
A61P	1/02					31/00		601B	4B064
AUIF	3/00			AU.		51,00		603	4B065
	-							626	4C085
	25/04							• - •	
	29/00	審査	請求	未請求	計場	項の数52	FD	629A (全88頁)	4H045 最終頁に続く
(21)出顧番与	}	特顧平10-304793		(71)	出願人	•		業株式会社	
(22)出顧日		平成10年10月12日(1998.10.12)		(72)	発明者			ノ門二丁目2	番1号
(31)優先権主	强番号	特膜平10-188196				神奈川	県横浜	市金沢区福浦	1-13-2 日
(32)優先日		平成10年6月17日(1998.6.17)				本たば	と産業	株式会社医薬	探索研究所内
(33)優先権主	- 張国	日本 (JP)		(72)	発明:	香 楠 千	詳		
(31)優先権主	張番号	特膜平10-196729				神奈川	県横浜	市金沢区福浦	1-13-2 日
(32)優先日		平成10年6月26日(1998.6.26)				本たば	こ産業	株式会社医薬	探索研究所内
(33)優先権主張国		日本 (JP)		(74)	代理人	100100	217		
						弁理士	大東	焊堆	
									最終頁に続く

(54) [発明の名称] 副甲状腺ホルモン関連タンパクに対するヒトモノクローナル抗体

(57)【要約】

【課題】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク(PTHr P) の生物活性を抑制する活性を有し、且つ非ヒト由来のモノクローナル抗体が有するヒトに対する免疫原性を有せず、またヒトPTHrPに対する起因する悪性腫瘍に伴う高カルシウム血症及び骨溶解並びに癌の骨転移等の種々の疾患の治療または予防において有用なヒトPTHrPに対する種々のヒトモノクローナル抗体及びその医薬組成物を提供するものである。

【解決手段】 遺伝子組換え技術を用いて作製したヒト抗体産生トランスジェニックマウスをヒトPTHrPで免疫することにより、抗原特異性、抗原親和性及びPTHrPの生物機能の中和活性等の性質の点で各々異なる特性を有するヒトPTHrPに対する種々のヒトモノクローナル抗体を調製した。これらのヒトモノクローナル抗体は、マウス抗体、マウス/ヒトキメラ抗体及びCDR-grafted抗体等の従来の非ヒト由来抗体が治療学上の大きな欠点として有していたヒトに対する免疫原性等の副作用を惹起することがないことから抗体医薬品として極めて有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまた はその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体ま たはその一部。

【請求項2】 該ヒトモノクローナル抗体が、下記 (a) 乃至 (c) のいずれかに記載の性質を有すること を特徴とする請求項1に記載のヒトモノクローナル抗体 またはその一部:

- (a)副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う細胞内 での c AMPの上昇に対して抑制的に作用する;
- (b) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う骨から のカルシウムの放出に対して抑制的に作用する;または
- (c) 副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う血中カ ルシウムの上昇に対して抑制的に作用する。

【請求項3】 該ヒトモノクローナル抗体が、下記 (a) または(b) のいずれかのアミノ酸配列を有する ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクの部分アミノ酸配列 に反応性を有することを特徴とする請求項1 に記載のヒ トモノクローナル抗体またはその一部:

- (a) AVSEHQLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTA;または
- (b) AVSEHQLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTAEIRAT.

【請求項4】 該ヒトモノクローナル抗体のイムノグロ ブリンクラスが、「gG2であることを特徴とする請求 項1乃至請求項3のいずれかに記載のヒトモノクローナ ル抗体またはその一部。

【請求項5】 該ヒトモノクローナル抗体が、ヒト抗体 を産生する能力を有するトランスジェニック非ヒト哺乳 動物に由来するモノクローナル抗体であることを特徴と する請求項1乃至請求項4のいずれかに記載のヒトモノ クローナル抗体またはその一部。

【請求項6】 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物 が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする 請求項5に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一

【請求項7】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状 腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数 (ka)が、 1.0×10 (1/M.Sec)以上の数値であることを特徴とする 請求項1乃至請求項6のいずれかに記載のヒトモノクロ ーナル抗体またはその一部。

腺ホルモン関連タンパクとの解離速度定数(kd)が、 1.0×10-1(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする請 求項1乃至請求項6のいずれかに記載のヒトモノクロー ナル抗体またはその一部。

【請求項9】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状 腺ホルモン関連タンパクとの解離定数(Kd)が、1.0 ×10⁷(M)以下の数値であることを特徴とする請求項1 乃至請求項6のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗 体またはその一部。

(1/M, Sec)以上の数値であることを特徴とする請求項7 に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項 l l 】 該解離速度定数 (k d) が、1.0×10 -*(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする請求項8 に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項12】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10*(M) 以下の数値であることを特徴とする請求項9に記載のヒ トモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項13】 該解離定数(Kd)が、1.0×10⁻ (M) 10 以下の数値であることを特徴とする請求項12に記載の ヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項14】 該解離定数(Kd)が、1.0×10 -1°(M)以下の数値であることを特徴とする請求項13に 記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項15】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲 状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数 (ka) が、1.0×10' (1/M.Sec)以上の数値であることを特徴と する請求項2または請求項3に記載のヒトモノクローナ ル抗体またはその一部。

【請求項16】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲 20 状腺ホルモン関連タンパクとの解離速度定数(kd) が、1.0×10°(1/Sec)以下の数値であることを特徴とす る請求項2または請求項3に記載のヒトモノクローナル 抗体またはその一部。

【請求項17】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲 状腺ホルモン関連タンパクとの解離定数(Kd)が、1. 0×10-7 (M)以下の数値であることを特徴とする請求項2 または請求項3に記載のヒトモノクローナル抗体または その一部。

【請求項18】 該結合速度定数(ka)が、1.0×10° (1/M. Sec)以上の数値であることを特徴とする請求項1 5に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。 【請求項19】 該解離速度定数(kd)が、1.0×10 *(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする請求項 l 6に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。 【請求項20】 該解離定数 (Kd) が、1.0×10^{*}(M) 以下の数値であることを特徴とする請求項17に記載の ヒトモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項21】 該解離定数 (Kd)が、1.0×10°(M) 【請求項8】 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状 40 以下の数値であることを特徴とする請求項20に記載の ヒトモノクローナル抗体またはその一部。

> 【請求項22】 該解離定数 (Kd)が、1.0×10 -1°(M)以下の数値であることを特徴とする請求項21に 記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。

> 【請求項23】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクま たはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体 を産生する細胞。

【請求項24】 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を 有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB 【請求項10】 該結合速度定数(ka)が、1.0×10° 50 細胞であることを特徴とする請求項23に記載の細胞。

【請求項25】 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物 が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする 請求項24に記載の細胞。

【請求項26】 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を 有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB 細胞と哺乳動物由来のミエローマ細胞とを融合して得ら れるハイブリドーマであることを特徴とする請求項23 に記載の細胞。

【請求項27】 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物 が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする 10 請求項26 に記載の細胞。

【請求項28】 該細胞が、国際寄託番号FERM BP-6390 で識別されるハイブリドーマであることを特徴とする請 求項27に記載の細胞。

【請求項29】 該細胞が、ヒト副甲状腺ホルモン関連 タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクロ ーナル抗体の重鎖をコードするDNA若しくはその軽鎖 をコードするDNAのいずれか一方のDNA、または両 方のDNAが細胞内に導入されることにより形質転換さ れた形質転換細胞であることを特徴とする請求項23に 20 記載の細胞。

【請求項30】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクま たはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体 またはその一部であって、国際奇託番号FERMBP-6390で 識別されるハイブリドーマから産生されるヒトモノクロ ーナル抗体若しくは該ヒトモノクローナル抗体と実質的 に同一の性質を有するヒトモノクローナル抗体、または

【請求項31】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクま たはその一部に反応性を有するモノクローナル抗体また 30 はその一部であって、該モノクローナル抗体の軽鎖可変 領域が下記(a)または(b)のいずれかに記載のアミ ノ酸配列:

(a) 配列番号4、配列番号6、配列番号8、配列番号 10、配列番号12、配列番号14、配列番号16、配 列番号18、配列番号20及び配列番号22からなる群 から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミ ノ酸配列中のアミノ酸番号21乃至119番目のアミノ酸配 列:または(b)配列番号4、配列番号6、配列番号 8、配列番号10、配列番号12、配列番号14、配列 40 抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、 番号16、配列番号18、配列番号20及び配列番号2 2からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記 載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号21乃至119番目 のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が 欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列:を含むア ミノ酸配列を有することを特徴とするモノクローナル抗 体またはその一部。

【請求項32】 ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクま たはその一部に反応性を有するモノクローナル抗体また はその一部であって、該モノクローナル抗体の重鎖可変 50 ル抗体またはその一部。

領域が下記(a)乃至(d)のいずれかに記載のアミノ 酸配列:

- (a) 配列番号24、配列番号26、配列番号28、配 列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号3 6、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選 ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配 列中のアミノ酸番号20乃至117番目のアミノ酸配列:
- (b) 配列番号40 に記載されるアミノ酸配列中のアミ ノ酸番号20乃至115番目のアミノ酸配列:
- (c)配列番号24、配列番号26、配列番号28、配 列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号3 6、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選 ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配 列中のアミノ酸番号20乃至117番目のアミノ酸配列にお いて、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは 付加されたアミノ酸配列; または
- (d)配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミ ノ酸番号20乃至115番目のアミノ酸配列において、1若 しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された アミノ酸配列:を含むアミノ酸配列を有することを特徴 とするモノクローナル抗体またはその一部。

【請求項33】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコ ードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々V 3-30、DN1及びJH6に由来することを特徴とする請求項1 乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナル 抗体またはその一部。

【請求項34】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコ ードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々VH 4.16、DA1及びJH6に由来することを特徴とする請求項 l 乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナル 抗体またはその一部。

【請求項35】 該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコ ードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DPK15及びJ κ 3に由来することを特徴とする請求項1乃至請求項2 2のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはそ の一部。

【請求項36】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコ ードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々V 3-30、DN1及びJH6に由来し、且つ該ヒトモノクローナル 各々DPK15及びJκ3に由来することを特徴とする請求項 1乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナ ル抗体またはその一部。

【請求項37】 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコ ードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々VH 4.16、DA1及びJH6に由来し、且つ該ヒトモノクローナル 抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、 各々DPK15及びJκ3に由来することを特徴とする請求項 1乃至請求項22のいずれかに記載のヒトモノクローナ

【請求項38】 請求項1乃至請求項22または請求項30乃至請求項37のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。

【請求項39】 請求項2、請求項3、請求項15乃至 請求項22または請求項30乃至請求項37のいずれか に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び 薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。

【請求項40】 該医薬組成物が、副甲状腺ホルモン関連タンパク依存的な骨からのカルシウムの放出に起因す 10 る疾患の治療に用いられることを特徴とする請求項39 に記載の医薬組成物。

【請求項41】 該医薬組成物が、高カルシウム血症の 治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の 医薬組成物。

【請求項42】 該医薬組成物が、骨溶解の抑制または 予防に用いられることを特徴とする請求項39に記載の 医薬組成物。

【請求項43】 該医薬組成物が、関節リウマチまたは変形性関節症の治療に用いられることを特徴とする請求 20項39に記載の医組成物。

【請求項44】 該医薬組成物が、骨への癌転移の抑制 または予防に用いられることを特徴とする請求項39に 記載の医薬組成物。

[請求項45] 該医薬組成物が、骨組織に存在する癌 細胞の増殖の抑制または予防に用いられることを特徴と する請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項46】 該医薬組成物が、局所での副甲状腺ホルモン関連タンパクの産生に起因する疾患の治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項47】 該医薬組成物が、原発性の局所癌に起因する症状の治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項48】 該症状が、疼痛、神経圧迫、高カルシウム血症、骨折及び悪液質からなる群から選ばれる症状であることを特徴とする請求項47に記載の医薬組成物。

【請求項49】 該医薬組成物が、原発性の局所癌に罹患している患者の延命に用いられることを特徴とする請 40 求項39に記載の医薬組成物。

【請求項50】 該医薬組成物が、歯、歯周または歯肉における疾患の治療に用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組成物。

【請求項51】 該医薬組成物が、敗血症(sepsis)または全身性炎症応答症候群(SIRS)の治療に用いられることを特徴とする請求項38に記載の医薬組成物。

【請求項52】 該医薬組成物が、低リン血症の治療に 用いられることを特徴とする請求項39に記載の医薬組 成物。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク(Parathyroid Hormone-Related Protein、PTH-related Protein、PTHrP)またはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体、該ヒトモノクローナル抗体を産生する細胞、及び該ヒトモノクローナル抗体を含んでなる医薬組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】正常な哺乳動物の血清カルシウム濃度 は、厳格に約9~10mg/100m7 (約2.5mM) に維持されてお り、これを生体のカルシウムホメオスタシス(calcium homeostasis) と呼ぶ。この値が50%以下に低下する と、テタニー(強直)を起こし、逆に50%上昇すると意 識の混濁を起こし、いずれの場合も生命を脅かす状態と なる。このカルシウムホメオスタシスの維持には、十二 指腸がカルシウムの取込み器官として、骨がカルシウム の貯蔵器官として、また腎臓がカルシウムの排泄器官と してそれぞれ役割を担っている。さらに、そのようなカ ルシウム動態の制御は、「カルシウム調節ホルモン」と 総称される種々のホルモンにより行われており、代表的 ホルモンには、活性型ビタミンD [1α,25(OH), D,]、 副甲状腺ホルモン (Parathyroid Hormone, PTH)、カル シトニン及びPTHrP (Parathyroid Hormone-Related Pro tein, PTH-related Protein, PTHrP) などが挙げられ

[0003] 骨は、生体の支持組織として、及び運動器 官としての役割のみならず、その構成成分であるカルシ ウムの貯蔵器官としての重要な役割を担っている。その 30 ような機能を果たすために、骨組織は、一生涯の間、そ の形成(骨形成)と吸収(骨吸収)を繰り返している。 骨形成は、間葉系細胞由来の骨芽細胞が、また骨吸収 は、造血系細胞由来の破骨細胞が主な役割を担ってい る。骨形成は、骨形成表面に存在する骨芽細胞が産生す る骨有機質(Ⅰ型コラーゲンなどの骨基質蛋白)による 類骨の形成とそれに引き続く石灰化を経るメカニズムで ある。一方、骨吸収は、破骨細胞が骨表面に付着し、酸 分泌及びイオン輸送を介して細胞内にカルシウムを吸収 し、吸収したカルシウムを骨髄側に排出することによ り、血中にカルシウムの送り出すメカニズムである。破 骨細胞により吸収された骨の欠損部は、骨芽細胞による 骨形成により修復される。このような一連の現象は、骨 のリモデリングと呼ばれ、リモデリングにより、古い骨 が新しい骨に置換され、骨全体の強度が維持されるとと もに、カルシウムホメオスタシスが維持されている。 【0004】このような骨のリモデリング及びカルシウ ムホメオスタシスに重要な役割を果たす骨芽細胞と破骨 細胞の生成(未熟細胞からの分化、誘導、増殖)には、 種々の因子(骨代謝調節ホルモン、骨形成制御サイトカ 50 イン、骨吸収制御サイトカインなど)が関与している。

骨代謝調節ホルモンとしては、ピタミンA、ビタミン D、副甲状腺ホルモン(PTH)、副甲状腺関連タンパク (PTHrP)、カルシトニン、エストロゲン及びプロスタ グランジンなどが挙げられる。

【0005】副甲状腺ホルモン(PTH)は、カルシウム ホメオスタシスの維持において最も重要なホルモンであ る。ヒトのPTHは、31アミノ酸配列からなるプレプロ ペプチド (-31--1) と引き続く84アミノ酸配列 (PTH (1-84)) からなり、PTHの生物活性の発現に必要十分な 構造は、該PTH(1-84)のN末端側の1-34の領域(PTH(1-3 10 4)) に保持されている (Proc. Natl. Acad. Sci. USA., Vol.68, p.63, 1971; Endocrinology, Vol.93, p.134 9, 1973; Peptide and Protein Reviews, Vol.2, p.20 9, 1984)。PTHのホルモン作用は、骨や腎臓の細胞膜に 存在するPTH/PTHrP受容体(PTH及びPTHrPは同一の受容 体を共有する)に特異的に結合することにより発揮され る。

【0006】PTHの最も重要な作用は、カルシウムホメ オスタシスの維持であり、即ち、血中カルシウム濃度が 低下すると副甲状腺からPTHの分泌が直ちに促進され、 骨においては骨芽細胞に作用して(骨芽細胞による破骨 細胞の活性化、骨有機質分解酵素の産生など)破骨細胞 性再吸収を促進し、骨からカルシウムを動員し、また、 腎臓においては、逸位尿細管でのカルシウムの再吸収を 促進する。一方、血中カルシウムイオン濃度が上昇する と、副甲状腺からのPTHの分泌が直ちに抑制され、細胞 外液へ供給されるカルシウム量を減少させる(Brown, E.M., Homeostatic mechanisms regulating extracellu lar and intracellular calcium metabolism, in The p arathyroids, p.19, 1994, Raven press, New York). 【0007】副甲状腺ホルモン(PTH)と同様に重要な 骨代謝調節ホルモンとして近年脚光を浴びているホルモ ンが、副甲状腺ホルモン関連タンパク (PTHrP) であ る。PTHrPの存在の示唆は、1930年代に遡り、悪性腫瘍 に伴う高カルシウム血症の患者では、高カルシウム血症 や低リン血症など、その血清生化学所見が内因性PTH過 剰状態である原発性副甲状腺機能亢進症に酷似すること が知られていた。1941になって、悪性腫瘍による異所性 PTHの産生により高カルシウム血症の発症が示唆され、P TH様物質の存在が想定された (New Engl.]. Med., Vo 1.225, p.789, 1941)。1980年代になり、そのPTH様物 質がPTHとは異なるがPTHと同一の受容体を介してPTH様 の作用を惹起する別の物質として、種々の腫瘍細胞から 単離、同定された(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 80, p.1454, 1983; J. Clin. Invest., Vol.72, p.151 1, 1983).

【0008】ヒトのPTHrPには3種類のアイソフォーム が存在し、1つは、36アミノ酸配列からなるプレプロ ペプチド (-36--1) と引き続く139アミノ酸配列 (PTHr 及びそれに引き続くPTHrP(1-139) と同一の配列のC末 端に、各々さらに2アミノ酸及び34アミノ酸が延長し たPTHrP(1-141) とPTHrP(1-173)である。即ち、これら 3つのアイソフォームは、そのプレプロ配列とそれに引 き続く1-139迄のアミノ酸配列は完全に同一である。ヒ トPTHrPは、マウス及びラットのPTHrPと高いアミノ酸相 同性を有しており、特に1-111アミノ酸においての相同 性は極めて高い (Crit. Rev. Biochem. Mol. Biol., Vo 1.26, No.3-4, p.377, 1991) .

【0009】PTHrPのN末端の1-13のアミノ酸部分はPTH と比較的高い相同性を示し(8個のアミノ酸が同一)、 14-34アミノ酸部分のアミノ酸配列はPTHrPに特異的であ るが、その高次構造はPTHの14-34アミノ酸部分の高次構 造と類似している。また、この様な構造的特性に加え、 PTHrPの1-34アミノ酸部分がPTHとほぼ同一の生物活性を 示すことから、PTHrPの1-34アミノ酸部分は、PTH様領域 (PTH_like region) と呼ばれる (Endocrine Rev., Vo 1.12, p.110, 1991: Endocrinology, Vol.125,p.2215, 1989)。一方、1-34アミノ酸部分よりC末端側のアミノ 酸配列はPTHrPに特有でありPTHと相同性を示さないこと から、PTH-unlike regionと呼ばれる。また前述のとお り、PTHrPはPTHと受容体を共有し、PTH/PTHrP受容体に 結合する。これら一連の特性から、PTHrPは副甲状腺ホ ルモン関連タンパク(PTH-relatedprotein, PTH-like p rotein, PTHrP) と呼ばれるようになった (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol.84, p.5048, 1987; Science, Vo 1.237, p.893, 1987; Biochem Biophys. Res. Comm., V ol.146, p.672, 1987; J. Clin. Invest., Vol.80,p.18 03, 1987; Crit. Rev. Biochem. Mol. Biol., Vol.26, No.3-4, p.377, 1991).

【0010】PTHrPは、悪性腫瘍に伴う高カルシウム血 症の原因物質として発見され、実際に、扁平上皮癌に代 表される髙カルシウム血症を合併した悪性腫瘍では髙率 にPTHrPが過剰発現されている。これまでの研究から、P THrPは、成熟動物や胎児の広範な組織で生理的に発現さ れていることが明らかとなっている。成熟動物では、皮 膚、腎臓、骨、滑膜、脳、末梢神経、脈絡叢、胃、骨 髄、副甲状腺、副腎、膵臓ランゲルハンス島及び脳下垂 体などの内分泌器官、血管平滑筋、横紋筋、胎盤、膀 胱、輸精管、細精管、尿道、及び乳腺などの組織で発現 が見られる。また胎生期の哺乳動物では、内軟骨性骨化 をする軟骨や骨、皮膚、毛囊、気管支、咽頭、腸管、甲 状腺、副甲状腺、副腎、平滑筋、横紋筋、羊膜、絨毛 膜、及び脈絡叢などで発現が見られる。

【0011】PTHrPの生理学的機能については、未だ不 明な点も残っているが、PTH/PTHrP受容体との結合を介 して、細胞の増殖や分化をパラクライン・オートクライ ン的に調節する因子であることが明かとなってきてい る。これまでの研究から、PTHrPは、PTH様作用、非PTH P(1-139)) からなり、他の2つは、該ブレブロペプチド 50 様作用、TCF-8 様作用、破骨細胞抑制作用等の種々の作

用を有することが解明及び/または示唆されてきてい

【0012】これらのうち、PTHrPのPTH様作用について は、比較的十分に研究されており、その生物活性の発現 に必要な構造はPTHrPの少なくとも1-34アミノ酸部分を 含む領域により保持されている。PTHrPのPTH様作用につ いては、PTHrP(1-34)はPTH(1-34)とほぼ等価であり、ま たPTHrP(1-34)より長い分子(例えば、PTHrP(1-84)、PT HrP(1-108)、及びPTHrP(1-141)など)とも等価である (J. Biol. Chem., Vol.264, p.14806, 1989) . PTHrP の1-34アミノ酸部分には、PTH(1-34)と同じく、PTH/PTH rP受容体に対する少なくとも2つの受容体結合部位(1-6及び25-34アミノ酸部分)が存在する。PTHrPのPTH様作 用としては、例えば、骨では骨芽細胞に作用してアデニ レートシクラーゼ (AC) やフォスフォリパーゼC(PL c) を賦活化し、破骨細胞性の骨吸収を誘導し、また腎 臓では、サイクイックAMP(cAMP)やリン排泄を 促進し、カルシウムの再吸収を促進する(Crit. Rev. B iochem. Mol. Biol., Vol.26, No.3-4, p.377, 199 1)。

【0013】一方、上述のようにPTHrPが、骨の代謝調 節に深く関与しているが故に、PTHrPと骨代謝関連疾患 及びカルシウム体内動態異常との関連性を示唆する報告 もなされており、癌(悪性腫瘍)に伴う高カルシウム血 症、癌の骨転移及びリウマチとPTHrPとの関連性につい ては、特に注目されている。癌(悪性腫瘍)には、様々 なカルシウム代謝異常や骨病変が合併することが知られ ており、その代表的な症状が、癌に伴う高カルシウム血 症と癌の骨転移に伴う骨病変である。

【0014】癌 (悪性腫瘍) に伴う高カルシウム血症 (malignancy-associated hypercarcemia (MAH)) は、 臨床上しばしば見られる腫瘍随伴症候群(paraneoplast ic syndrome)である。高カルシウム血症患者で最も頻 度の高いのは、原発性副甲状腺機能亢進症 (primary hy perparathyroidism (HPT)) であり通常は慢性の経過を たどる。一方、MAHの多くは、進行性であり且つ重篤で あり、迅速な治療の開始が患者のQOL (quality of lif e) の改善に効果的である。MAHは、次の2種類に大別さ れ、1つは、腫瘍から産生される液性因子の全身性作用 によりもたらされる悪性の液性高カルシウム血症(humo 40 ral hypercarcemia of malignancy (HHM)) であり、他 の1つは、腫瘍の骨への直接浸潤(骨転移)により骨吸 収が亢進すること(骨破壊、骨溶解)によりもたらされ る局所性骨融解性高カルシウム血症(local osteolytic hypercarcemia (LOH)) である。LOHは、癌の広範な骨 転移に基づくものが主であり骨病変に伴う二次的なもの と考えられる。一方、HMは、癌に伴う高カルシウム血 症の約90%近くを占め(N. Engl. J. Med., Vol.300, p.1377, 1980) 、その主要な原因物質は腫瘍が分泌する PTHrPの作用によることが明らかにされつつある(Am.

J. Clin. Pathol., Vol.105, p.487, 1996) . 【0015】上記の分類に従えば、HHMには癌の骨転移 はないか、あっても少数であるはずであるが、広範な癌 の骨転移とPTHrPの大量産生が同時に見られる高カルシ ウム血症(LOHとHMの両面を持つ症例)も臨床では見受 けられる。また、LOHでも腫瘍が産生するPTHrPが局所の 骨破壊(骨溶解)に寄与している場合もある。さらに、 希ではあるが良性腫瘍が産生するPTHrPACよる高カルシ ウム血症も存在する (Am. J. Clin. Pathol., Vol.105, p.487, 1996)。PTHrP産生によるHHMは、あらゆる組織 にわたる各種癌において見られるが、特に扁平上皮癌 (肺、食道、子宮頸部、外陰部、皮膚、頭、頸部)、腎 癌、膀胱癌、卵巣癌、及び成人T細胞白血病(ATL)で の報告が多い(N. Engl. J. Med., Vol.322, p.1106, 1 990; J. Clin. Endocrinol. Metab., Vol.73, 1309, 19 91) .

【0016】LOHは、骨髄腫、乳癌、リンパ腫瘍見られ ることが多く、前述のとおり腫瘍細胞の広範な骨への浸 潤と骨破壊が直接の原因とされている。しかしながら、 20 LOHにおいても、その成因にPTHrPの関与が明かにされつ つある。骨髄腫については、TNF-β、IL-1β及びIL-6と 並んで、PTHrPの関与も示唆されており(Am. J. Hemato 1., Vol.45, p.88, 1994)、高カルシウム血症を伴う多 発性骨髄腫患者での血中PTHrPの上昇が報告されている (Ann. Intern. Med., Vol.111, p.807, 1989, Budayr AAS)。乳癌ではしばしば広範な骨転移が見られ、約4 0%の患者で高カルシウム血症が起こり、乳癌の骨転移 部ではPTHrPの高い発現が見られる(Cancer Res., Vol. 51, p.3059, 1991)。また、乳癌患者の原発巣と骨転移 部におけるPTHrPの発現を比較すると、骨において特に 高く、骨微細環境下で癌細胞によるPTHrPの産生が促進 されていることが示唆されている(J. Bone Miner. Re s., Vol.7, p.971, 1992)。ATL患者においては、約8 0%が高カルシウム血症を併発すると言われており、病 勢に比例してPTHrPの発現は高値に達し、高カルシウム 血症の程度とも相関することが示されていることから、 ATLの成因の1つにPTHrPが深く関与することが示唆され ている (Leukemia, Vol.8, p.1708, 1994)。

【0017】LOHの主要な原因である癌の骨転移とPTHrP との関連性については、上述したとおり、乳癌患者の原 発巣と骨転移部におけるPTHrPの発現が、骨において特 に高いことが報告されており(]. Bone Miner. Res., V ol.7, p.971, 1992)、さらにヌードマウスにおけるヒ トの乳癌細胞の骨破壊性転移が抗PTHrP抗体により抑制 されることが報告されている(). Clin. Invest., Vol. 98, p.1544, 1996; Cancer Res., Vol.56, p.4040, 199 6;国際特許出願公開WO96/22790号公報)。PTHrPと関節 リウマチ(Rheumatoid Arthritis (RA))及び変形性関 節症 (Osteoarthritis (OA)) との関連性については、R 50 A患者及びOA患者のいずれの滑液 (Synovial fluids) 中

[0022]

にも、高濃度のPTHrPの発現が観察されている(). Bone Miner. Res., Vol.12, p.847, 1997)。

【0018】一方、高カルシウム血症に治療としては、従来、輸液、利尿剤、副腎皮質ステロイドやカルシトニン製剤が用いられていたが、近年は強力な骨吸収抑制作用を有するビスフォスフォネート系化合物(例えば、パミドロネートなど)が用いられている。また、上述のとおり高カルシウム血症とPTHrPとの関連性を示す知見をもとに、PTHrPに対する抗体を用いた高カルシウム血症の治療の試みも行われている(日本国特許出願公開第4-1028089号公報)。また、上述のような癌の骨転移及び骨溶解とPTHrPとの関連性の知見を基に、PTHrPに対する抗体を用いた癌の骨転移、骨溶解並びに癌細胞の増殖等の癌に伴う一連の症状を予防、治療する試みも行われてきている(国際特許出願公開W096/22790号公報)。

【0019】さらに、癌(悪性腫瘍)と高カルシウム血 症との密接な関係、並びにそれらとPTHrPとの関連性の 知見を基に、前述のビスフォスフォネート系化合物によ る高カルシウム血症の治療と抗PTHrP抗体による癌関連 症状の治療とを組み合わせた治療の試み、即ち、ビスフ 20 ォスフォネート系化合物と抗PTHrP抗体を併用して用い ることにより、一連の癌関連症状と高カルシウム血症を 予防、治療しようとする試みもなされてきている(前述 の国際特許出願公開W096/22790号公報)。このような治 療は、PTHrPがPTH様の強力な骨吸収作用を有する骨代謝 調節ホルモンであるとの知見に基づくものであるが、最 近になって、PTHrPが、細菌毒素 (エンドトキシン)や 病原菌による敗血症(sepsis)や全身性炎症応答症候群 (Systemic Inflammatory Response Syndrome (SIRS)) 等の炎症の成因に関与するとの知見から、PTHrPに対す る抗体を用いて敗血症やSIRSを治療しようとする試みも なされている。

【0020】また、悪性腫瘍による高カルシウム血症の患者で見られる低リン血症は、PTHrPの腎臓でのリン再吸収抑制作用/リン排泄作用促進作用によるものと考えられており、PTHrPと対する抗体を用いて低リン血症を治療しようとする試みもなされている(国際特許出願公開W098/13388号公報)。さらに、骨と同様にカルシウムにより構成される歯とPTHrPとの関連性についても研究がなされており、PTHrPは歯の発生並びに歯に関連する種々疾患(歯槽膿漏、歯肉炎など)に関与することが示唆されている(解剖誌、Vol.68、No.6,p.726、1993;日骨代謝会誌、Vol.14、No.2、p.334、1996;日発生生物会30回講要、p.118、1997)。

【0021】上述のような抗体による患者の治療においては、言うまでもなくヒトPTHrPに対するモノクローナル抗体が用いられる。ヒトPTHrPに対するモノクローナル抗体ついては、ヒトPTHrPをシパクまたはその部分ペプチドをマウスやラット等の非ヒト哺乳動物に免疫することにより作製されるマウスモノクローナル抗体やラッ 50

トモノクローナル抗体等の非ヒト哺乳動物由来のモノクローナル抗体が多数知られている (Clin. Chem., Vol.3 7, No.10, p.1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.1 46, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.67 8, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.127, p.109, 199 0; J. Bone Min. Res., Vol.8, No.7, p.849, 1993; 米国特許第5,217,896号公報:国際特許出願公開WO97/0431 2号公報など)。また、マウスモノクローナル抗体の可変領域とヒト免疫グロブリンの定常領域からなるキメラ抗体の作製も報告されている (国際特許出願公開WO98/1 3388号公報)。しかしながら、ヒトPTHrPに対するヒト由来のモノクローナル抗体の作製、ならびに該ヒトモノクローナル抗体を用いた種々疾患の治療の試みについては、未だ全く報告されていない。

12

【発明が解決しようとする課題】これまでに報告された マウスやラット等の非ヒト哺乳動物由来のモノクローナ ル抗体は、ヒトを含む哺乳動物の血清あるいは組織での PTHrPの発現のインビトロでの検出あるいは該モノクロ ーナル抗体の疾患治療効果の確認のための非ヒト哺乳動 物を用いたインビボ試験における使用の目途においては 有用であるかもしれない。しかしながら、そのような非 ヒト哺乳動物由来のモノクローナル抗体を、患者(人 体)に投与した場合には、該投与されたマウスあるいは ラット等のモノクローナル抗体は人体にとって異物であ る(免疫原性を有する)ため、人体の異物排除の免疫機 構により、該モノクローナル抗体は、急速に排除される だけでなく、その過程において該投与されたモノクロー ナル抗体に対する抗体が産生されるHAMA免疫応答(Huma n Anti-Mouse/Murine Antibody Immune Response) が惹 起される。このHAMAのメカニズムにより、該マウスモノ

クローナル抗体等の非ヒト哺乳動物由来抗体の反復投与

においては該投与されたモノクローナル抗体が中和され

てその効果が減殺されるだけでなく、重篤なアレルギー

などの副作用が引き起こされる。

【0023】このようなHAMA免疫応答を低減させる試みとして、近年、マウスモノクローナル抗体等の非ヒト哺乳動物由来の抗体の部分アミノ酸配列を遺伝子工学的にヒト免疫グロブリン由来のアミノ酸配列に改変させることによりヒト生体に対する免疫原性を低減させようとする手法が用いられている。その1つは、マウスモノクローナル抗体の定常領域をヒト免疫グロブリンの定常領域に置き換えたマウス/ヒトキメラ抗体であり、他の1つは、マウスモノクローナル抗体の超可変領域の3つの相補性決定領域(Complementarity-determining residue; CDR1、CDR2、CDR3)を除く全ての配列をヒト免疫グロブリン由来の配列で置き換えたヒト型化抗体(humanized anitbody、CDR-grafted antibody)である。

【0024】しかしながら、このような遺伝子組換え抗体であっても、その構造中にマウス等の非ヒト哺乳動物

由来の部分配列が残っている以上、ヒト生体にとっては 異物であり、HAMA免疫応答と同様のHACA免疫応答(Huma n AntiChimeric Antibody Immune Response)やHAHA免 疫応答(Human AntiHumanized Antibody Immune Respon se)が少なからず惹起される。従って、抗体を医薬品と して用いるためにはそのようなHAMAによる副作用を惹起 しない抗体、即ちヒト由来の抗体(ヒト抗体)が最も望 ましい。

13

【0025】ヒトPTHrPCついても、副作用を伴わず該PTHrPの産生に起因する前述のような種々の疾患または症 10状(高カルシウム血症、癌の骨転移、骨溶解、骨破壊、関節リウマチ、変性性関節症など)、歯、歯周及び歯肉等の口腔部位での疾患(歯槽膿漏、歯肉炎、歯周病など)、並びに他の種々の疾患または症状(敗血症(sepsis)、全身性炎症応答症候群(SIRS)及び低リン血症など)の予防または治療に適用可能なヒトモノクローナル抗体の提供が強く望まれている。

[0026]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上述のよ うな臨床上の社会的ニーズを満たすために、ヒトPTHrP に対するヒトモノクローナル抗体の作製に関して鋭意研 究した結果、遺伝子工学技術を用いて、ヒト由来の抗体 を産生する能力を有するトランスジェニックマウスを製 造し、該トランスジェニックマウスにヒトPTHrPまたは その一部を免疫し、モノクローナル抗体の製造において 慣用されているケーラー及びミルシュタインらの方法 (Nature, Vol.256, p.495, 1975) を用いることによ り、各々種々の特性(抗原特異性、抗原親和性、中和活 性、及び交叉反応性等)及び生物活性(PTHrP依存的細 胞内cAMP上昇抑制活性、PTHrP依存的な骨からのCa放出 の抑制活性、骨吸収抑制活性、骨溶解抑制活性など)を 有するヒトPTHrPVC対する種々のヒトモノクローナル抗 体を作製することに世界に先んじて初めて成功した。即 ち、本発明のヒトモノクローナル抗体は、ヒトに対する 抗原性を全く有せず、従来のマウス由来の抗体等の非ヒ ト哺乳動物由来の抗体からなる抗体医薬品の治療上の大 きな問題点であったHAMAによる副作用を全く惹起しない ことから、抗体の医薬品としての価値を劇的に増大させ るものである。

[0027] 即ち、本発明の下記のとおりの発明である。

- (1) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (2) 該ヒトモノクローナル抗体が、下記(a)乃至(c)のいずれかに記載の性質を有することを特徴とする前記(1)に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部:
- (a)副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う細胞内でのcAMPの上昇に対して抑制的に作用する:

- (b)副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う骨からのカルシウムの放出に対して抑制的に作用する;または(c)副甲状腺ホルモン関連タンパク刺激に伴う血中カルシウムの上昇に対して抑制的に作用する。
- (3) 該ヒトモノクローナル抗体が、下記(a)または(b)のいずれかのアミノ酸配列を有するヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクの部分アミノ酸配列に反応性を有することを特徴とする前記(1)に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部:
- (a) AVSEHQLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTA;または
- (b) AVSEHQLLHDKGKSIQDLRRRFFLHHLIAEIHTAEIRAT.
- (4) 該ヒトモノクローナル抗体のイムノグロブリンクラスが、 I g G 2 であることを特徴とする前記(1) 乃至(3) のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (5) 該ヒトモノクローナル抗体が、ヒト抗体を産生する能力を有するトランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するモノクローナル抗体であることを特徴とする前記(1)乃至(4)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (6) 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、トランスジェニックマウスであることを特徴とする前記
- (5) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一 部
- (7) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数(ka)が、1.0×1 ぴ (1/M. Sec)以上の数値であることを特徴とする前記
- (1)乃至(6)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- 0 (8) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離速度定数(kd)が、1.0×1 σ'(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする前記
 - (1) 乃至(6) のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
 - (9) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離定数(Kd)が、1.0×10 (M)以下の数値であることを特徴とする前記(1)乃至(6)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- 40 (10) 該結合速度定数(ka)が、1.0×10 (1/M.S ec)以上の数値であることを特徴とする前記(7)に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
 - (11) 該解離速度定数 (kd) が、 1.0×10^4 (1/Sec)以下の数値であることを特徴とする前記 (8) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
 - (12) 該解離定数 (Kd) が、 1.0×10^{-8} (M)以下の数値であることを特徴とする前記 (9) に記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (13) 該解離定数 (Kd)が、1.0×10°(M)以下の 50 数値であることを特徴とする前記 (12) に記載のヒト

モノクローナル抗体またはその一部。

- (14) 該解離定数 (Kd) が、1.0×10⁻¹⁰ (M)以下 の数値であることを特徴とする前記(13)に記載のヒ トモノクローナル抗体またはその一部。
- (15) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホ ルモン関連タンパクとの結合速度定数(ka)が、1.0 ×10'(1/M.Sec)以上の数値であることを特徴とする前記 (2)または前記(3)に記載のヒトモノクローナル抗 体またはその一部。
- ルモン関連タンパクとの解離速度定数(kd)が、1.0 ×10°(1/Sec)以下の数値であることを特徴とする前記
- (2)または前記(3)に記載のヒトモノクローナル抗 体またはその一部。
- (17) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホ ルモン関連タンパクとの解離定数(Kd)が、1.0×10 - '(M)以下の数値であることを特徴とする前記(2)ま たは前記(3)に記載のヒトモノクローナル抗体または その一部。
- ec)以上の数値であることを特徴とする前記(15)に 記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- 9) 該解離速度定数(kd)が、1.0×10¹(1/Sec)以 下の数値であることを特徴とする前記(16)に記載の ヒトモノクローナル抗体またはその一部。 (20)該解離定数 (Kd) が、1.0×10 (M)以下の数値である ことを特徴とする前記(17)に記載のヒトモノクロー ナル抗体またはその一部。
- (21) 該解離定数 (Kd)が、1.0×10° (M)以下の 数値であることを特徴とする前記(20)に記載のヒト 30 モノクローナル抗体またはその一部。
- (22) 該解離定数 (Kd) が、1.0×10⁻¹ (M)以下 の数値であることを特徴とする前記(21)に記載のヒ トモノクローナル抗体またはその一部。
- (23) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはそ の一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体を産生 する細胞。
- (24) 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を有する トランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB細胞で あることを特徴とする前記(23)に記載の細胞。
- (25) 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、ト ランスジェニックマウスであることを特徴とする前記 (24) に記載の細胞。
- (26) 該細胞が、ヒト抗体を産生する能力を有する トランスジェニック非ヒト哺乳動物に由来するB細胞と 哺乳動物由来のミエローマ細胞とを融合して得られるハ イブリドーマであることを特徴とする前記(23)に記 載の細胞。
- (27) 該トランスジェニック非ヒト哺乳動物が、ト ランスジェニックマウスであることを特徴とする前記

(26) に記載の細胞。

(28) 該細胞が、国際寄託番号FERM 8P-6390で識別 されるハイブリドーマであることを特徴とする前記(2 7) に記載の細胞。

16

- (29) 該細胞が、ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパ クまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル 抗体の重鎖をコードするDNA若しくはその軽鎖をコー ドするDNAのいずれか一方のDNA、または両方のD NAが細胞内に導入されることにより形質転換された形 (16) 該ヒトモノクローナル抗体とヒト副甲状腺ホ 10 質転換細胞であることを特徴とする前記(23)に記載 の細胞。
 - (30) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはそ の一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体または その一部であって、国際寄託番号FERM 8P-6390で識別さ れるハイブリドーマから産生されるヒトモノクローナル 抗体若しくは該ヒトモノクローナル抗体と実質的に同一 の性質を有するヒトモノクローナル抗体、またはその一
- (31) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはそ (18) 該結合速度定数 (ka) が、1.0×10 (1/M.S 20 の一部に反応性を有するモノクローナル抗体またはその 一部であって、該モノクローナル抗体の軽鎖可変領域が 下記(a)または(b)のいずれかに記載のアミノ酸配
 - (a)配列番号4、配列番号6、配列番号8、配列番号 10、配列番号12、配列番号14、配列番号16、配 列番号18、配列番号20及び配列番号22からなる群 から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミ ノ酸配列中のアミノ酸番号21乃至119番目のアミノ酸配 列;または(b)配列番号4、配列番号6、配列番号 8、配列番号10、配列番号12、配列番号14、配列 番号16、配列番号18、配列番号20及び配列番号2 2からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記 載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号21乃至119番目 のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が 欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列:を含むア ミノ酸配列を有することを特徴とするモノクローナル抗 体またはその一部。
 - (32) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはそ の一部に反応性を有するモノクローナル抗体またはその 40 一部であって、該モノクローナル抗体の重鎖可変領域が 下記(a)乃至(d)のいずれかに記載のアミノ酸配
 - (a)配列番号24、配列番号26、配列番号28、配 列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号3 6、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選 ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配 列中のアミノ酸番号20乃至117番目のアミノ酸配列;
 - (b)配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミ ノ酸番号20乃至115番目のアミノ酸配列:
 - 50 (c)配列番号24、配列番号26、配列番号28、配

列番号30、配列番号32、配列番号34、配列番号36、配列番号38、及び配列番号42からなる群から選ばれるいずれか1つの配列番号に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20乃至117番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列;または

- (d)配列番号40に記載されるアミノ酸配列中のアミノ酸番号20乃至115番目のアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列:を含むアミノ酸配列を有することを特徴 10とするモノクローナル抗体またはその一部。
- (33) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々V3-30、DN1及びJH6に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (34) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV領域、D領域及びJ領域のDNAが、各々VH4.16、DA1及びJH6に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗 20体またはその一部。
- (35) 該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV領域及びJ領域のDNAが、各々DPK15及びJκ3に由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (36) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードす ことを特徴とする前記(49) 該医薬組成物が CN1及びJH6に由来し、且つ該ヒトモノクローナル抗体の いる患者の延命に用いられ 25及びJκ 3に由来することを特徴とする前記(1)乃 で前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル 5疾患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 6次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 6次患の治療に用いられる 9)に記載の医薬組成物が 9)に記載の医薬組成物が 9)に記載の医薬組成物が 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いる 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いられる 5次患の治療に用いる 5次患の治療に関いる 5次患の治療に対し、 5次患の治療に関いる 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患の治療に対し、 5次患者の 5
- (37) 該ヒトモノクローナル抗体の重鎖をコードするV 領域、D 領域及び J 領域のD N A が、各々VH4.16、DA1及VJ H6KC由来し、且つ該ヒトモノクローナル抗体の軽鎖をコードするV 領域及V J 領域のD N A が、各々DP K15及VJ κ 3KC由来することを特徴とする前記(1)乃至前記(22)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部。
- (38) 前記(1)乃至前記(22)または前記(30)乃至前記(37)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。
- (39) 前記(2)、前記(3)、前記(15)乃至前記(22)または前記(30)乃至前記(37)のいずれかに記載のヒトモノクローナル抗体またはその一部、及び薬学的に許容されうる担体とを含んでなる医薬組成物。
- (40) 該医薬組成物が、副甲状腺ホルモン関連タン 50 すアミノ酸を意味する。(Gly/G) グリシン、(Ala/

バク依存的な骨からのカルシウムの放出に起因する疾患 の治療に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。

- (41) 該医薬組成物が、高カルシウム血症の治療に 用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬 組成物。
- (42) 該医薬組成物が、骨溶解の抑制または予防に 用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬 組成物。
- (43) 該医薬組成物が、関節リウマチまたは変形性 関節症の治療に用いられることを特徴とする前記(3 9)に記載の医組成物。
- (44) 該医薬組成物が、骨への癌転移の抑制または 予防に用いられることを特徴とする前記(39)に記載 の医薬組成物。
- (45) 該医薬組成物が、骨組織に存在する癌細胞の 増殖の抑制または予防に用いられることを特徴とする前 記(39)に記載の医薬組成物。
- (46) 該医薬組成物が、局所での副甲状腺ホルモン 関連タンパクの産生に起因する疾患の治療に用いられる ことを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
 - (47) 該医薬組成物が、原発性の局所癌に起因する症状の治療に用いられることを特徴とする前記(39) に記載の医薬組成物。
 - (48) 該症状が、疼痛、神経圧迫、高カルシウム血症、骨折及び悪液質からなる群から選ばれる症状であることを特徴とする前記(47)に記載の医薬組成物。
 - (49) 該医薬組成物が、原発性の局所癌に罹患している患者の延命に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
 - (50) 該医薬組成物が、歯、歯周または歯肉における疾患の治療に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。
 - (51) 該医薬組成物が、敗血症(sepsis)または全身性炎症応答症候群(SIRS)の治療に用いられることを特徴とする前記(38)に記載の医薬組成物。
 - (52) 該医薬組成物が、低リン血症の治療に用いられることを特徴とする前記(39)に記載の医薬組成物。

40 [0028]

【発明の実施の形態】以下、本発明で用いる語句の意味を明らかにすることにより、本発明を詳細に説明する。本発明における「哺乳動物」とは、ヒト、ウシ、ヤギ、ウサギ、マウス、ラット、ハムスター、及びモルモット等を意味し、好ましくは、ヒト、ウサギ、ラット、ハムスターまたはマウスであり、特に好ましくは、ヒト、ヤギ、ウシ、ラット、またはマウスである。本願明細書または図面においてアミノ酸を表記するために用いられるアルファベットの三文字あるいは一文字は、各々次に示すアミノ酸を音味する。(CD//C) グリミン、(A1>/

A) アラニン、(Va1/V) バリン、(Leu/L) ロイシン、(Ile/I) イソロイシン、(Ser/S) セリン、(Thr/T) スレオニン、(Asp/D) アスパラギン酸、(Glu/E) グルタミン酸、(Asn/N) アスパラギン、(Glu/Q) グルタミン、(Lys/K) リジン、(Arq/R) アルギニン、(Cys/C) システイン、(Met/M) メチオニン、(Phe/F) フェニルアラニン、(Tyr/Y) チロシン、(Trp/W) トリプトファン、(His/H) ヒスチジン、(Pro/P) プロリン。

【0029】本発明でいう「ヒト副甲状腺ホルモン関連 10 タンパク (Parathyroid hormone-related protein (PTH -related protein, PTHrP); Parathyroid hormone-like protein (PTH-like protein, PTHLP)」とは、前述した ような構造を有し、また前述に例示したような生物活性 及び/または機能を有するヒトの副甲状腺ホルモン関連 タンパク (PTHrP) である。ヒトPTHrPには、3種類のア イソフォームが存在し、具体的には、各々、配列番号1 に記載されるアミノ酸配列のアミノ酸番号1乃至139の アミノ酸配列を有するPTHrP(1-139) 、同配列番号 l の アミノ酸番号1乃至141のアミノ酸配列の141番目のアラ 20 ニン (Ala) がヒツチジン (His) に置き変わったアミノ 酸配列を有するPTHrP(1-141)、及び同配列番号1のアミ ノ酸番号 1 乃至173のアミノ酸配列を有するPTHrP(1-17 3)である。これらいずれのアイソフォームも本発明で言 **うヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクに包含される(Cr** itical Reviews in Biochemistry and Molecular Biolo gy, Vol.26, p.377-395, 1991; Bone Science, 「骨形 成と骨吸収及びそれらの調節因子(第2巻)」、p.322, 図11.34, 1995, 廣川書店(発行))。

【0030】また、本発明で言う「ヒト副甲状腺ホルモ 30ン関連タンパクの一部」とは、前記に定義される「ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク」のアミノ酸配列の任意の部分配列を意味し、具体的には5乃至100個のアミノ酸残基を有するヒトPTHrPの部分配列、より具体的には5乃至50個のアミノ酸残基を有するヒトPTHrPの部分配列、さらに具体的には5乃至40個のアミノ酸残基を有するヒトPTHrPの部分配列が包含される。好ましくは、ヒトPTHrPがその生物学的機能を発揮するために必要な部位(例えばPTH様作用を発揮するPTHrP(1-34)を含む領域などの種々の活性部位)またはヒトPTHrPがその 40受容体と結合若しくは相互作用する部位(PTHrP(1-6)やPTHrP(25-34)といった受容体結合部位など)等を含むヒトPTHrPの部分配列である。

【0031】具体的には例えば、PTH様作用を保持する領域と考えられるPTHrP(1-34)(配列番号1に記載されるアミノ酸配列のアミノ酸番号1乃至34)を少なくとも含む部分ポリペプチドが挙げられる。また、悪性腫瘍の高カルシウム血症患者の血清中で検出されるようなPTHrP(1-74)(配列番号1のアミノ酸番号1乃至74)やPTHrP(109-138)(配列番号1のアミノ酸番号1乃至138)

も包含される (N. Engl. J. Med., Vol. 322, p. 1106, 19 89)。さらに、PTHrPは、Arg37で翻訳後修飾を受け、Al a38で始まるPTHrPも産生されることが知られており(). Biol. Chem., Vol. 267, p. 18236, 1992)、本発明にお いては、そのような種々の翻訳後修飾部位でプロセッシ ングされることにより生ずる翻訳後修飾PTHrPも包含さ れる。また、PTHrPの非PTH様作用を担う種々の領域も当 該「一部」に包含され、例えば、胎盤カルシウム輸送促 進作用に関与する領域と考えられるPTHrP(75-85) (Exp. Physiol., Vol.75, p.605, 1990)、TGF & 様作用を有 するものと考えられるPTHrP(1-36)(J. Clin. Invest., Vol.83, p.1057, 1989)、並びにPTHrPのの部分配列で あり破骨細胞抑制作用を有するオステオスタチン(oste ostatin) と呼ばれるPTHrP(107-111) 及び当該領域を含 み同様に破骨細胞抑制作用を有すると考えられる領域四 HrP(107-139) (Endocrinology, Vol.129, p.3424, 199 1) などが挙げられる。

20

【0032】さらに、本発明における「副甲状腺ホルモン関連タンパク」及びその「一部」には、後述する本願発明の「ヒトモノクローナル抗体」が前述のような天然型のタンパク一次構造(アミノ酸配列)を有するヒトPTHrPまたはその一部に反応性を有する限り、該天然型のタンパク一次構造と実質的に同一のアミノ酸配列を有するヒトPTHrP誘導体及びその一部も包含される。

【0033】ことで「実質的に同一のアミノ酸配列を有するヒトPTHrP誘導体」なる用語は、天然型のヒトPTHrPと実質的に同等の生物学的性質を有する限り、該アミノ酸配列中の数個のアミノ酸、好ましくは1乃至10個のアミノ酸、特に好ましくは1乃至5個のアミノ酸配列を有するタンパク、並びに該アミノ酸配列に、数個のアミノ酸、好ましくは1乃至10個のアミノ酸、特に好ましくは1乃至5個のアミノ酸配列を有するタンパクを意味する。さらに、そのような置換、欠失、修飾及び付加の複数の組み合わせの場合であってもよい。

【0034】本発明におけるヒトPTHrPは、遺伝子組換え技術のほか、化学的合成法、細胞培養方法等のような当該技術的分野において知られる公知の方法あるいはそ40の修飾方法を適宜用いることにより製造することができる。またヒトPTHrPの部分配列は、後述する当該技術的分野において知られる公知の方法あるいはその修飾方法に従って、遺伝子組換え技術または化学的合成法により製造することもできるし、また細胞培養方法により単離したヒトPTHrPをタンパク分解酵素等を用いて適切に切断することにより製造することができる。

【0035】本発明における「ヒトモノクローナル抗体」とは、前記に定義したような「ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク」または「その一部」に反応性を有する50 ヒトモノクローナル抗体である。具体的には、前記発明

(1) 乃至(22) または(30) 乃至(37) のいず れかに記載される特徴を有するヒトモノクローナル抗体 である。例えば、後述の実施例に記載される様々な特性 を有する各種のヒトモノクローナル抗体を挙げることが できる。本発明の「ヒトモノクローナル抗体」には、該 抗体を構成する重鎖及び/または軽鎖の各々のアミノ酸 配列において、1または数個のアミノ酸が欠失、置換若 しくは付加されたアミノ酸配列を有する重鎖及び/また は軽鎖からなるモノクローナル抗体も包含されるが、こ こで、「数個のアミノ酸」とは、複数個のアミノ酸を意 10 味し、具体的には1乃至10個のアミノ酸であり、好ま しくは1乃至5個のアミノ酸である。本発明のPTHrPま たはモノクローナル抗体のアミノ酸配列中に、前記のよ うなアミノ酸の部分的改変(欠失、置換、挿入、付加) は、該アミノ酸配列をコードする塩基配列を部分的に改 変することにより導入することができる。この塩基配列 の部分的改変は、既知の部位特異的変異導入法 (Site s pecific mutagenesis) を用いて常法により導入するこ とができる (Proc. Natl. Acsd. Sci. USA, Vol.81, p. 5662-5666, 1984).

21

【0036】ここで、「ヒトモノクローナル抗体」とは、イムノグロブリンを構成する重鎖(H鎖)の可変領域(Variable region)及びH鎖の定常領域(Constant Region)並びに軽鎖(L鎖)の可変領域及びL鎖の定常領域を含む全ての領域がヒトイムノグロブリンをコードする遺伝子に由来するヒトイムノグロブリンである。L鎖としては、ヒト κ 鎖またはヒト λ 鎖が挙げられる。本発明のヒトモノクローナル抗体には、IgG(IqG1, IqQ, IqG3, IqG4)、IgM、IgA(IqA1, IqA2)、IgDあるいはIgE9のいずれのイムノグロブリンクラ 30ス及びアイソタイプを有するモノクローナル抗体をも包含する。好ましくは、IgG8たはIgM7あり、さらに好ましくはIgG9である。特に好ましくはIqQ2またはIqG4である。

【0037】本発明のヒトモノクローナル抗体は、例えば、下記のような製造方法によって製造することができる。即ち、例えば、前記で定義したようなヒト副甲状腺ホルモン関連タンバク(天然体、組換体、合成物、細胞培養上清を含む)若しくはその一部、または抗原の抗原性を高めるための適当な物質(例えば、KLH(keyhole 40 limpet hemocyanin)など)との結合物を、必要に応じてフロイントアジュバント(Freund's Adjuvant)とともに、後述するようなヒト抗体を産生するように遺伝子工学的に作出されたトランスジェニック非ヒト哺乳動物(好ましくはヒト抗体産生トランスジェニックマウス)に免疫する。ポリクローナル抗体は、該免疫感作トランスジェニック動物から得た血清から取得することができる。またモノクローナル抗体は、該免疫感作動物から得た該抗体産生細胞と自己抗体産生能のない骨髄腫系細胞(ミエローマ細胞)からハイブリドーマを調製し、診り、50

イブリドーマをクローン化し、哺乳動物の免疫に用いた 抗原に対して特異的親和性を示すモノクローナル抗体を 産生するクローンを選択することによって製造される。 【0038】さらに具体的には下記のようにして製造す ることができる。即ち、前記で定義したようなヒト副甲 状腺ホルモン関連タンパク(天然体、組換体、合成物、 細胞培養上滑を含む)若しくはその一部、または抗原の 抗原性を高めるための適当な物質(例えば、KLH(kev hole limpet hemocyanin)など) との結合物 (コンジュ ゲート)を、必要に応じてフロイントアジュバント(Fr eund's Adjuvant) とともに、後述するようなヒト抗体 を産生するように遺伝子工学的に作出されたトランスジ ェニック非ヒト哺乳動物(好ましくはヒト抗体産生トラ ンスジェニックマウス)の皮下内、筋肉内、静脈内、フ ッドパッド内あるいは腹腔内に1乃至数回注射するかあ るいは移植することにより免疫感作を施す。通常、初回 免疫から約1乃至14日毎に1乃至10回免疫を行っ て、最終免疫より約1乃至5日後に免疫感作された該動 物から抗体産生細胞が取得される。免疫を施す回数及び 20 時間的インターバルは、使用する免疫原の性質などによ り、適宜変更することができる。

【0039】モノクローナル抗体を分泌するハイブリドーマの調製は、ケーラー及びミルシュタインらの方法 (Nature, Vol.256, p.495-497, 1975)及びそれに準じる修飾方法に従って行うことができる。即ち、前述の如く免疫感作されたトランスジェニック非ヒト哺乳動物から取得される脾臓、リンパ節、骨髄あるいは扁桃等、好ましくはリンパ節または脾臓に含まれる抗体産生細胞と、好ましくはマウス、ラット、モルモット、ハムスター、ウサギまたはヒト等の哺乳動物、より好ましくはマウス、ラットまたはヒトに由来する自己抗体産生能のないミエローマ細胞との細胞融合させることにより調製される。

【0040】細胞融合に用いられるミエローマ細胞としては、例えばマウス由来ミエローマ細胞P3/X63-AG8.653(ATCC No.: CRL 1580)、P3/NS1/1-Ag4-1(NS-1)、P3/X63-AG8.UI(P3UI)、SP2/0-AG14(Sp2/0、Sp2)、NS0、PAI、F0あるいはBW5147、ラット由来ミエローマ210RCY3-Ag.2.3.、ヒト由来ミエローマU-266AR1、GM1500-6TG-A1-2、UC729-6、CEM-AGR、D1R11あるいはCEM-T15などを使用することができる。モノクローナル抗体を産生するハイブリドーマクローンのスクリーニングは、ハイブリドーマを、例えばマイクロタイタープレート中で培養し、増殖の見られたウェルの培養上清の前述の免疫感作で用いた免疫抗原に対する反応性を、例えばRIAやELISA等の酵素免疫測定法によって測定することにより行なうことができる。

る。またモノクローナル抗体は、該免疫感作動物から得 【0041】ハイブリドーマからのモノクローナル抗体 た該抗体産生細胞と自己抗体産生能のない骨髄腫系細胞 の製造は、ハイブリドーマをインビトロで培養して培養 (ミエローマ細胞) からハイブリドーマを調製し、該ハ 50 上清から単離することができる。また、マウス、ラッ ト、モルモット、ハムスターまたはウサギ等、好ましく はマウスまたはラット、より好ましくはマウスの腹水中 等でのインビボで培養し、腹水から単離することもできる。

23

【0042】また、当該ハイブリドーマからヒトモノクローナル抗体をコードする遺伝子をクローニングし、トランスジェニック動物作製技術を用いて当該遺伝子が内在性遺伝子に組み込まれたトランスジェニックなウシ、ヤギ、ヒツジまたはブタを作製し、当該トランスジェニック動物のミルク中から当該抗体遺伝子に由来するモノクローナル抗体を大量に取得することも可能である(日系サイエンス、1997年4月号、第78頁乃至84頁)。ハイブリドーマをインビトロで培養する場合には、培養する細胞種の特性、試験研究の目的及び培養方法等の種々条件に合わせて、ハイブリドーマを増殖、維持及び保存させ、培養上清中にモノクローナル抗体を産生させるために用いられるような既知栄養培地あるいは既知の基本培地から誘導調製されるあらゆる栄養培地を用いて実施することが可能である。

【0043】基本培地としては、例えば、Ham'培地、MC 20 D8153培地あるいは低カルシウムME M培地等の低カルシウム培地及びMD104培地、ME M培地、D-MEM培地、R PMI1640培地あるいはR D培地等の高カルシウム培地、A SF104培地(商標)、EX-CELL620培地(商標)あるいはH YBRIDOMA-SFN培地(商標)等が挙げられ、該基本培地は、目的に応じて、例えば血清、ホルモン、サイトカイン及び/または種々無機あるいは有機物質等を含有することができる。モノクローナル抗体の単離、精製は、上述の培養上清あるいは腹水を、飽和硫酸アンモニウム、ユーグロブリン沈澱法、カプロイン酸法、カプリル酸 30法、イオン交換クロマトグラフィー(DEAEまたはDE52等)、抗イムノグロブリンカラムあるいはプロティンAカラム等のアフィニティカラムクロマトグラフィーに供すること等により行うことができる。

【0044】本発明における「モノクローナル抗体の一部」とは、前記で定義したヒトモノクローナル抗体の一部分を意味し、具体的にはF(ab')』、Fab'、Fab、Fv(variable fragment of antibody)、s Fv、dsFv(disulphide stabilisedFv)あるいはdAb(single domain antibody)が挙げられる(エキスパート・オ 40ピニオン・オン・テラピューティック・パテンツ(Exp. Opin. Ther. Patents),第6巻,第5号,第441~456頁,1996年)。

【0045】ことで、「F(ab')」及び「Fab'」とは、イムノグロブリン(モノクローナル抗体)を、蛋白分解酵素であるペプシンあるいはパパイン等で処理することにより製造され、ヒンジ領域中の2本のH鎖間に存在するジスルフィド結合の前後で消化されて生成される抗体フラグメントを意味する。例えば、IgGをパパインで処理すると、ヒンジ領域中の2本のH鎖間に存在するジ 50

スルフィド結合の上流で切断されてV、(し鎖可変領域)とC、(し鎖定常領域)からなるし鎖、及びV。(日鎖可変領域)とC。r1(日鎖定常領域中のr1領域)とからなる日鎖フラグメントがC末端領域でジスルフィド結合により結合した相同な2つの抗体フラグメントを製造することができる。これら2つの相同な抗体フラグメントを各々Fab'という。また「g Gをペプシンで処理すると、ヒンジ領域中の2本の日鎖間に存在するジスルフィド結合の下流で切断されて前記2つのFab'がヒンジ領域でつながったものよりやや大きい抗体フラグメントを製造することができる。この抗体フラグメントをF(ab')。という。

【0046】本発明における「結合速度定数(ka)」 とは、抗原抗体反応速度論に基づき算出される該モノク ローナル抗体の標的抗原への結合の強さ(程度)を示す 値を意味する。「解離速度定数(kd)」とは、抗原抗 体反応速度論に基づき算出される該モノクローナル抗体 の標的抗原からの解離の強さ(程度)を示す値を意味す る。「解離定数(Kd)」とは、該「解離速度定数(k d)」値を該「結合速度定数(ka)」値で除して求め られる値である。これらの定数は、該モノクローナル抗 体の抗原に対する親和性及び抗原の中和活性を表す指標 として用いられる。当該定数は、種々の方法に従って解 析することができるが、市販の測定キットであるBiacor eX(アマシャムファルマシア社製)または類似のキッ トを用い、当該キットに添付の取扱い説明書及び実験操 作方法に従って容易に解析することができる。当該キッ トを用いて求められるka値、kd値及びKd値は各 々、1/M.Sec、1/Sec及びM(モル)なる単位を以て表さ 30 れる。試験されたモノクローナル抗体は、ka値が大き いほど強い抗原結合活性を有していることを示し、Kd 値が大きいほど強い中和活性を有していることを示す。 【0047】本発明のヒトモノクローナル抗体には、下 記(1) 乃至(3) に示されるような k a 値、 k d 値ま たはKd値を有するヒトモノクローナル抗体が含まれ る。

(1) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの結合速度定数(ka)が、 1.0×10^4 (1/M.Sec)以上の数値、好ましくは 1.0×10^4 (1/M.Sec)以上の数値であるヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体。

(2) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離速度 定数(kd)が、 1.0×10^3 (1/Sec)以下、好ましくは 1.0×10^4 (1/Sec)以下の数値であるヒト副甲状腺ホルモン 関連タンパクまたはその一部に反応性を有するヒトモノクローナル抗体。

(3) ヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクとの解離定数 (Kd)が、1.0×10⁻¹(M)以下、好ましくは1.0×10⁻¹(M)以下、より好ましくは1.0×10⁻¹(M)以下、さらに 好ましくは1.0×10⁻¹ (M)以下の数値であるヒト副甲状

腺ホルモン関連タンパクまたはその一部に反応性を有す るヒトモノクローナル抗体。

【0048】より具体的には、例えば、ka値(1/M.Se c)については、約1.9×10 以上のヒトモノクローナル抗 体が挙げられ、さらに具体的には約1.9×10 乃至約1.5 ×10°のヒトモノクローナル抗体が挙げられる。kd値 (1/Sec)については、約9.5×10¹以下のヒトモノクロー ナル抗体が挙げられ、さらに具体的には約6.0×10°乃 至約9.5×10°のヒトモノクローナル抗体が挙げられ る。K d 値 (M)については、約8.4×10 ¹⁰以下のヒトモ ノクローナル抗体が挙げられ、さらに具体的には、約1. 1×10¹⁰乃至8.4×10¹⁰のヒトモノクローナル抗体が挙 げられる。なお、上述のka、kd及びKdの各々の値 は、測定時の諸条件に依存して多少の変動は誤差範囲と して起こり得ることが予測されるが、指数についてはほ とんど変動しないのが一般的である。本発明の「ヒトモ ノクローナル抗体を産生する細胞」とは、前述した本発 明のヒトモノクローナル抗体を産生する任意の細胞を意 味する。具体的には、例えば、下記(1)乃至(3)の いずれかに記載される細胞を挙げることができる。

- (1)ヒトPTHrP、その一部または該PTHrpを分泌する細 胞等でヒト抗体を産生する能力を有するトランスジェニ ック非ヒト哺乳動物を免疫することにより得られ、該ヒ トPTHrPまたはその一部に反応性を有するヒトモノクロ ーナル抗体を産生する該非ヒト哺乳動物由来のモノクロ ーナル抗体産生 B細胞。
- (2) そのようにして得られた抗体産生B細胞を哺乳動 物由来のミエローマ細胞と細胞融合して得られる前述の ハイブリドーマ(融合細胞)。
- (3) 該モノクローナル抗体産生B細胞またはモノクロ ーナル抗体産生ハイブリドーマから単離される該モノク ローナル抗体をコードする遺伝子(重鎖をコードする遺 伝子若しくは軽鎖をコードする遺伝子のいずれか一方、 または両方の遺伝子) により該B細胞及びハイブリドー マ以外の細胞を形質転換して得られるモノクローナル抗 体産生形質転換細胞(遺伝子組換え細胞)。

ここで、前記 (3) に記載のモノクローナル抗体産生形 質転換細胞(遺伝子組換え細胞)は、即ち、前記(1) のB細胞または(2)のハイブリドーマが産生するモノ え細胞を意味する。

【0049】本発明のヒトモノクローナル抗体の作製に おいて被免疫動物として用いられるヒト抗体産生トラン スジェニックマウスは、既報の方法に従って製造するこ とができる (Nature Genetics, Vol.7, p.13-21, 199 4: Nature Cenetics, Vol.15,p.146-156, 1997: 特表平 4-504365号公報;特表平7-509137号公報;日経サイエン ス、6月号、第40~第50頁、1995年;国際出願 公開♥○94/25585号公報; Nature, Vol.368, p.856-859, 1994;及び特表平6-500233号公報

など)。具体的には、例えば下記の工程からなる手法を 用いることにより作製可能である。

【0050】(1)マウス内在性イムノグロブリン重鎖 遺伝子座の少なくとも一部を相同組換えにより薬剤耐性 マーカー遺伝子(ネオマイシン耐性遺伝子など)で置換 することにより該マウス内在性イムノグロブリン重鎖遺 伝子が機能的に不活性化されたノックアウトマウスを作 製する工程。

- (2)マウス内在性イムノグロブリン軽鎖遺伝子座の少。 10 なくとも一部を相同組換えにより薬剤耐性マーカー遺伝 子 (ネオマイシン耐性遺伝子など) で置換することによ り該マウス内在性イムノグロブリン軽鎖遺伝子(特にκ 鎖遺伝子)が機能的に不活性化されたノックアウトマウ スを作製する工程。
 - (3) 酵母人工染色体 (Yeast artificial chromosome, YAC) ベクター等に代表されるような巨大遺伝子を運搬 可能なベクターを用いて、ヒト免疫グロブリン重鎖遺伝 子座の所望の領域がマウス染色体中に組み込まれたトラ ンスジェニックマウスを作製する工程。
- 20 (4) YAC等に代表されるような巨大遺伝子を運搬可能 なベクターを用いて、ヒト免疫グロブリン軽鎖(特にκ 鎖) 遺伝子座の所望の領域がマウス染色体中に組み込ま れたトランスジェニックマウスを作製する工程。
 - (5) 前記(1) 乃至(4) のノックアウトマウス及び トランスジェニックマウスを任意の順序で交配すること により、マウス内在性免疫グロブリン重鎖遺伝子座及び マウス内在性免疫グロブリン軽鎖遺伝子座がともに機能 的に不活性化され、且つヒト免疫グロブリン重鎖遺伝子 座の所望の領域及ヒト免疫グロブリン軽鎖遺伝子座の所 望の領域がともにマウス染色体上に組み込まれたトラン スジェニックマウスを作製する工程。

【0051】前記ノックアウトマウスは、マウス内在性 イムノグロブリン遺伝子座の適当な領域を外来性マーカ ー遺伝子(ネオマイシン耐性遺伝子など)で相同組換え により置換することにより該遺伝子座が再構成(リアレ ンジメント)できないように不活性化することにより作 製できる。該相同組換えを用いた不活性化には、例え は、ポジティブ・ネガティブ・セレクション (Positive Negative Selection; PNS) と呼称される方法を用いる クローナル抗体の遺伝子組換え体を産生する遺伝子組換 40 ことができる(日経サイエンス,5月号,p.52-62,199 4)。イムノグロブリン重鎖遺伝子座の機能的不活性化 には、例えば、J領域またはC領域(例えばCμ領域) の一部に障害を導入することにより達成できる。またイ ムノグロブリン軽鎖 (例えばκ鎖) に機能的不活性化 は、例えば、J領域若しくはC領域の一部、またはJ領 域及びC領域にまたがる領域を含む領域に障害を導入す ることにより達成可能である。

> 【0052】トランスジェニックマウスは、トランスジ ェニック動物の製造において通常使用されるような常法 (例えば、最新動物細胞実験マニュアル、エル・アイ・

シー発行、第7章、第361~第408頁、1990年 を参照)に従って作製することが可能である。具体的に は、例えば、正常マウス胚盤胞 (blastcyst) に由来す るHPRT陰性(ヒポキサンチングアニン・フォスフォリボ シルトランスフェラーゼ遺伝子を欠いている)ES細胞 (embryonic stem cell) を、該ヒトイムノグロブリン 重鎖遺伝子座または軽鎖遺伝子座をコードする 遺伝子 またはその一部並びにHPRT遺伝子が挿入されたYACベク ターを含む酵母とスフェロプラスト融合法により融合す る。該外来性遺伝子がマウス内在性遺伝子上にインテグ 10 レートされたES細胞をHATセレクション法により選別 する。次いで、選別したES細胞を、別の正常マウスか ら取得した受精卵 (胚盤胞) にマイクロインジェクショ ンする (Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol.77, No.12, pp.7380-7384, 1980;米国特許第4,873,191号公報)。 該胚盤胞を仮親としての別の正常マウスの子宮に移植す る。そうして該仮親マウスから、キメラトランスジェニ ックマウスが生まれる。該キメラトランスジェニックマ ウスを正常マウスと交配させることによりヘテロトラン スジェニックマウスを得る。該ヘテロ(heterogeneic) 20 トランスジェニックマウス同士を交配することにより、 メンデルの法則に従って、ホモ(homogeneic)トランス ジェニックマウスが得られる。

【0053】本発明における「医薬組成物」は、本発明 のヒトモノクローナル抗体またはその一部を有効成分と して、薬学的に許容され得る担体、即ち、賦形剤、希釈 剂、增量剂、崩壊剂、安定剂、保存剂、緩衝剤、乳化 削、芳香剤、着色剤、甘味剤、粘稠剤、矯味剤、溶解補 助剤あるいはその他の添加剤等の一つ以上とともに医薬 組成物とし、錠剤、丸剤、散剤、顆粒剤、注射剤、液 剤、カプセル剤、トローチ剤、エリキシル剤、懸濁剤、 乳剤あるいはシロップ剤等の形態により経口あるいは非 経□的に投与することができる。

【0054】とりわけ注射剤の場合には、例えば生理食 塩水あるいは市販の注射用蒸留水等の非毒性の薬学的に 許容され得る担体中に0.1μ α抗体/m1担体~10mα抗体/m1 担体の濃度となるように溶解または懸濁することにより 製造することができる。このようにして製造された注射 剤は、処置を必要とするヒト患者に対し、1回の投与に おいて1kg体重あたり、1μg~100mgの割合で、好まし くは50μ q~50mqの割合で、1日あたり1回~数回投与 することができる。投与の形態としては、静脈内注射、 皮下注射、皮内注射、筋肉内注射、腹腔内注射、腹膜注 射、脳脊髄注射、あるいは局所注射のような医療上適当 な投与形態が例示できる。好ましくは静脈内注射または 局所注射であるが、癌の骨転移部位、骨疾患部位(骨溶 解部位、骨破壊部位、骨折部位など)または口腔(歯 周、歯肉、歯茎など)への局所注射も好ましい態様の1 つである。

成物は、PTHrPに起因する可能性を有する種々の疾患ま たは症状の治療または予防への適用が可能である。当該 疾患または症状としては、副甲状腺ホルモン関連タンパ ク依存的な骨からのカルシウムの放出に起因する疾患 (髙カルシウム血症など)、悪性腫瘍(腎癌、肺癌、胃 癌、乳癌、咽頭癌、食道癌、舌癌、前立腺癌、膀胱癌、 悪性リンパ腫、皮膚癌、甲状腺癌、精巣癌、肝臓癌、膵 癌、大腸癌、直腸癌、尿路上皮癌など)に伴う高カルシ ウム血症、関節リウマチ、変性性関節症、癌(扁平上皮 **癌細胞、腺癌細胞、黒色腫細胞、骨肉腫細胞、神経芽腫** 細胞、血液系癌細胞など)の骨転移、骨溶解、骨破壊、 骨組織に存在する癌細胞の増殖、局所での副甲状腺ホル モン関連タンパクの産生に起因する疾患、原発性の局所 癌に起因する症状(疼痛、神経圧迫、高カルシウム血 症、骨折及び悪液質など)、歯、歯周若しくは歯肉等に おける疾患(歯槽膿漏、歯肉炎、歯周病など)、敗血症 (sepsis)、全身性炎症応答症候群(SIRS)、及び低リ ン血症(低リン血性くる病、低リン血性ビタミンD抵抗 性くる病など) などが挙げられる。また、本発明のヒト モノクローナル抗体は、原発性の局所癌に罹患している

28

【0056】また、本発明のヒトPTHrPに反応性を有す るヒトモノクローナル抗体及びその医薬組成物は、高カ ルシウム血症、並びに骨、歯及びカルシウム代謝異常に 関連する疾患の治療剤として用いられている強力な骨吸 収抑制作用を有するビスフォスフォン酸塩(ビスフォス フォネート) 系化合物 (例えば、パミドロン酸塩、エチ ドロン酸塩、リセドロン酸塩、ピロリン酸、クロドロン 酸塩、チルドロン酸塩、アレンドロン酸塩、BM21.095 5、YM-175、CGP42446など) またはその水和物と併用し て用いることにより、一連の癌関連症状と高カルシウム 血症とを合わせて予防、治療することも可能である。ビ スフォスフォン酸塩系化合物の投与は、例えば、体重70 kgの成人に対しては約5乃至25mg/日の投与量で行うこ とができるが、患者の体重、年齢及び健康状態に依存し て適切な投与量を設定することができる。

患者の延命にも適用可能である。

【0057】また、本発明のモノクローナル抗体または 医薬組成物の治療または予防効果については、常法に従 って、インビトロ試験または既知の疾患モデル動物を用 40 いたインビボ試験により検討することができる。副甲状 腺ホルモン関連タンパク依存的な骨からのカルシウムの 放出に対する抑制効果は、**Caを投与した妊娠マウス から生まれた新生仔の頭頂骨を、PTHrPと抗PTHrPモノク ローナル抗体の存在下で培養し、培地中へ放出されたい Caの量を液体シンチレーションカウンターで測定する ことにより検討することができる。

【0058】悪性腫瘍により高カルシウム血症に対する 治療効果は、既報と同様の方法、即ち、PTHrP産生ヒト 腫瘍細胞を移植したヌードマウスに抗PTHrPモノクロー 【0055】本発明のモノクローナル抗体または医薬組 50 ナル抗体を投与し、血中カルシウムイオン濃度を測定す

ることにより検討できる(J. Bone and Min. Res., Vol.8, p.849-860, 1993)。悪性腫瘍に伴う骨溶解に対する治療効果は、例えば、エストロゲン非依存性ヒト乳癌細胞MDA-MB-231または黒色腫細胞A375を心臓の左心室に投与(または移植)されたヌードマウスに抗PTHrPモノクローナル抗体を投与し、骨溶解(骨障害)の程度をX線検査によって視診することにより検討することができる(J. Clin. Invest., Vol.98, p.1544-1549, 1996: Cancer Res., Vol.52, p.5395-5399,1992; J. Bone Min. Res., Vol.8, Suppl.1, No.92, 1993)。

【 0 0 5 9 】 癌の骨転移に対する治療効果は、前記既報のモデルを用い X 線検査により同時に検討することができる(J. Clin. Invest., Vol.98, p.1544-1549, 1996)。関節リウマチ(Rheumatoid Arthritis)及び変形性関節症(Osteoarthritis)に対する治療効果は、既報に詳述される種々の関節症モデルを用いて検討することができる(生物薬科学実験口座、「12 炎症とアレルギー」、I-2、p.153-193、1993、廣川書店)。

【0060】敗血症(sepsis)または全身性炎症応答症候群(SIRS)に対する治療効果は、抗PTHrPモノクロー 20 ナル抗体を前投与したマウスに、敗血症の起因物質の1つであり細菌の構成成分であるLPS(リボ多糖)を投与し、その炎症反応及び致死性を分析・観察することにより検討することができる(国際特許出願公開WO96/39184号公報)。悪性腫瘍による高カルシウム血症等の患者で見られる低リン血症に対する治療効果は、PTHrP産生ヒト腫瘍細胞を移植することにより高カルシム血症を惹起させたヌードマウスに抗PTHrPモノクローナル抗体を投与し、膀胱に挿入したカニューレを通じて採取した抗体投与前後の尿、並びに血液中に含まれるリン濃度を測定 30することにより検討することができる(国際特許出願公開WO98/13388号公報)。

[0061]

【実施例】以下、実施例を以て本発明をさらに詳細に説明するが、本発明が該実施例に記載される態様のみに限定されるものではないととは言うまでもない。

【0062】実施例1 ヒト抗体産生トランスジェニックマウスの作製

前述したノックアウトマウス及びトランスジェニックマウスの作製において慣用される遺伝子工学技術を基礎と 40 して、既報の方法に従ってイムノグロブリンクラスがIq Q/κであるヒト免疫グロブリンを産生するヒト抗体産生トランスジェニックマウスを製造した(Nature Genetics, Vol.7, p.13-21, 1994; Nature Genetics, Vol.1 5, p.146-156, 1997; 特表平4-504365号公報: 特表平7-509137号公報: 日経サイエンス、6月号、第40~第50頁、1995年: 国際出願公開WO94/25585号公報: Nature, Vol.368, p.856-859, 1994; 及び特表平6-500233号公報など)。このヒト抗体産生トランスジェニックマウスを後述の実施例で用いた。50

【0063】実施例2 ヒトPTHrP部分ペプチドの調製 <2-1> ヒトPTHrP(1-34)-KLHの調製

ヒトPTHrPのN末端1-34の配列 (PTHrP(1-34)、配列番号 1のアミノ酸番号1乃至34、ペプチド研究所(製)) に、コンジュゲーション緩衝液 (5ml (0.1MO)MES, 0.9M のNaC1, pH4.7) 中に3.2mgとなるように調製)とKLH (keyhole limpet hemocyanin、20mg/2ml みの、ピアース (PIERCE)社製)を混和し、EDC (1-Ethy7-3-(3-dimet hylaminopropyl)carbodiimide、35mg) を加え、室温で 攪拌しながら3時間反応させた。反応溶液を、リン酸緩 衝液で3回透析(300m)で3時間、600m)で15時間、500m 1で2時間)し、リン酸緩衝液で洗浄し、PTHrP(1-34)-K LHコンジュゲート(2.7mq/m1)を調製した。得られたP THrP(1-34)-KLHを後述の実施例に述べるヒト抗体産生マ ウスの免疫感作における抗原(免疫原)として用いた。 【0064】<2-2> ヒトPTHrP(1-39)-Cys-KLHの調製 ヒトPTHrPの1-39の配列 (PTHrP(1-39)、配列番号 I のア ミノ酸番号1乃至39)のC末端にシステインを付加さ せた配列PTHrP(1-39)-Cys (5mg, ペプチド研究所

(製))を、リン酸緩衝液(1mi)に溶かし、マレイミド活性化KLH(10mg/mi、PIERCE社製)を加え、室温で3.5時間反応させた。反応溶液をリン酸緩衝液で透析し、PTHrP(1-39)-Cvs-KLHコンジュゲート(1.65mg/mi)を調製した。得られたPTHrP(1-39)-Cvs-KLHを後述の実施例に述べるヒト抗体産生マウスの免疫感作における抗原(免疫原)として用いた。

【0065】実施例3 ヒトPTHrPに対するヒトモノクローナル抗体の調製

本実施例におけるモノクローナル抗体の作製は、実験医学(別冊)細胞工学ハンドブック(黒木登志夫ら編集、羊土社発行、第66~第74頁、1992年)及び単クローン抗体実験操作入門(安東民衛ら著作、講談社発行、1991年)等に記載されるような一般的方法に従って調製した。免疫原としてのヒトPTHrPは、実施例2で調製したPTHrP(1-34)-KLHまたはPTHrP(1-39)-Cys-KLHのいずれかを用いた。被免疫動物は、実施例で作製したIGGZ/κヒト免疫グロブリンを産生するヒト抗体産生トランスジェニックマウスを用いた。なお、細胞培養操作は、マルチウェルマイクロブレートを用いて行った。【0066】ヒト抗体産生トランスジェニックマウス

(30匹)の各々に、PTHrP(1-34)-KLH (50μg/匹)を、完全フロインドアジュバント (Complete Freund's Adjuvant)とともにフッドパッド内注射することにより初回(0日)免疫した。初回免疫から1週間毎に同抗原(同量。但し完全フロインドアジュバントなし)をフッドパッド内注射により4回以上追加免疫し、さらに以下に述べる脾臓細胞及びリンパ節細胞の取得の4日及び3日前にPTHrP(1-34) (50μg/匹)を同様にして免疫した。各々の動物から脾臓及びリンパ節を外科的に取得

50 し、各々の組織から回収した脾臓細胞及びリンパ節細胞

をマウスミエローマP3/X63-AC8.653 (ATCC No.: CRL158 0) と5:1で混合し、融合剤としてポリエチレングリ コール4000またはポリエチレングリコール1500 (Boehri nger Mannheim社製)を用いて細胞融合させることによ り多数のハイブリドーマを作製し た。ハイブリドーマ の培養は、10%のウシ胎児血清 (Fetal Calf Serum、F CS)とアミノプテリンを含有するHAT含有EX-ŒLL6 20-HSF培地 (JRH Bioscience社製) 中で培養することに より行った。抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体を産 生するハイブリドーマクローンの選択(スクリーニン グ) 及び各々のハイブリドーマが産生するヒトモノクロ ーナル抗体の特徴付けは、後述するELISAにより測 定することにより行った。

【0067】実施例4 ヒトモノクローナル抗体産生ハ イブリドーマのELISAによるスクリーニ ング 以下に述べる4種類のELISAにより、ヒト免疫グロブリ ン重鎖 (hIgH) 及びヒト免疫グロブリン軽鎖 κを有し、 かつヒトPTHrPに特異的な反応性を有するヒトモノクロ ーナル抗体を産生する多数のハイブリドーマを得た(表 1及び表2)。なお、本実施例を含め以下のいずれの実 20 Pの上昇に対する抑制試験においては、ID5は抑制活性を 施例中、並びに当該実施例における試験結果として示し た表または図中においては、各々の本発明のヒト抗ヒト PTHrPモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマク

ローンを記号を用いて命名した。以下のハイブリドーマ クローンは親クローンを表わす: 1A12、12A7、1B3、1B 4, 484, 5812, 1C1, 1C11, 5C5, 1D2, 2D10, 15D9, 5E 6, 16E12, 2F8, 11F11, 13F7, 1G7, 2G4, 3G4, 4G4, 16

32

G5、及び15H7。 とこで、クローン16G5は、前記実施例に おいてPTHrP(1-39)-Cvs-KLHを免疫することにより得ら れたクローンである。また、上記各々の親クローンから サブクローニングされたハイブリドーマクローンは、そ の親クローン名の次にさらなる番号を付加することによ 10 って命名した。 また、1D5及び1D11は、後述のELISAに おいて対照として用いたマウス抗ヒトPTHrPモノクロー ナル抗体である。IDSはヒトPTHrP(1-34) に特異的なマ

ウスモノクローナル抗体であり、ID11はヒトPTHrP(37-6 7) に特異的なマウスモノクローナ ル抗体である(Cli n. Chem., Vol.37, No.10, p.1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.146, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vo 1.37, No.5, p.678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol. 127、p.109、1990)。ID5及び1D11ともに、後述のELISA において陽性である。また後述のPTHrP依存的細胞内cAM

有するが、ID11は抑制活性を有しない。

[0068]

【表1】

表 1

	種々ELISAによる測定結果					
抗体クローン名	hlgH(Fc)の検出	hlgL(ェ)の検出	N-Bio-PTHrP(1-34) に対する反応性	C-Bio-PTHrP(1-39)-Cys に対する反応性		
	(蛍光强度)	(吸光度)	(蛍光強度)	(蛍光強度)		
ID5 (100ng/ml) (ポシ゚ティプコントロール)	448~2371	0.04~0.05	389~1730	700~1640		
1B3	1508	. 4.00	1707	1712		
12A7-1	1638	3.68	1485	1870		
12A7-8	1253	3.89	1002	1391		
12A7-9	1360	3.83	1133	1423		
1 B 3-1	1218	3.71	1133	1483		
1B3-6	1176	3.96	1186	1411		
1B3-9	1223	3.68	1135	1385		
1B4-7	1189	3.86	1147	1546		
1 B4 -10	1155	3.81	1155	1462		
11F11	1078	3.14	685	1252		
1C1	1162	3.62	1267	1340		
2D10	1192	3.94	1271	1331		
15 D9	1124	3.46	1184	1353		
3G4	1122	4.11	1279	1357		
2F8	1162, 1135	3.81, 3.91	1282, 1316	1371, 1457		
4B4	1133	4.09	1256	1438		
15H7	1133	4.00	1375	1450		
1D2	1138	3.87	1366	1480		
1C11-6	1081	3.20	1286	1452		

[0069]

【表2】

表 2

	種々ELISAによる測定結果					
抗体クローン名	hlgH(Fc)の検出	higL(ェ)の検出	N-Bio-PTHrP(1-34) に対する反応性	C-Bio-PTHrP(1-39)-Cys に対する反応性		
	(蛍光強度)	(吸光度)	(蛍光強度)	(蛍光強度)		
ID5 (100ng/ml) (ポジティブコントロール)	448~2371	0.04~0.05	389~1730	700~1640		
1C11-12	1118	3.38	1275	1461		
1C1-3	1391	3.75	1761	1750		
1C1-13	2348	3.14	1996	2135		
15D9-13	1640	3.83	1640	1704		
15D9-9	1454	3.81	1518	1644		
15D9-2	1634	3.48	1521	1633		
2G4	1760	3.89	1550	1629		
5B12	1748	3.92	1576	1689		
16E12	1783	3.94	1637	1645		
4G4-14	1667	4.00	1630	1734		
1A12	1405	4.00	1559	1688		
1 G 7	1394	4.00	1355	1595		
16E12-5	1424	4.00	1515	1604		
3G4-9	1472	4.00	1585	1342		
16E12-11	1478	4.00	1619	1712		
3G4-3	1427	4.00	1554	1666		
3G4-7	1501	4.00	1738	1795		
1G7-1	1231	4.20	1298	1498		
16E12-6	971	4.00	1252	1340		
1G7-16	960	4.00	1139	1314		

【0070】それらの内の1つのハイブリドーマクロー ン183-9-16を、平成10年6月16日付で通商産業省工 業技術院生命工学工業技術研究所に国際寄託した(国際 寄託番号FERM BP-6390)。

【0071】<4-1> ヒト免疫グロブリン重鎖(IqH) を有するモノクローナル抗体の検出

ヒトPTHrP(1-34)とオバルブミン(OVA、シグマ社製)と からなるコンジュゲート (ヒトPTHrP(1-34)-OVA; 25~5 0μq/ml, 50μl/ウェル) を、ELISA用96穴マイクロプレ ート(SUMILON社製)の各ウェルに加え、室温で2時間 インキュベートし、ヒトPTHrP(1-34)-OVAをマイクロプ レートに吸着させた。次いで、上滑を捨て、0.05%Tween 20含有リン酸緩衝液 (PBS-T)で3回洗浄後、各ウェルに ブロッキング試薬(100µ1、0.5%ウシ血清アルブミン (BSA)を含有するPBS-T)を加え室温で1.5時間インキ ュベートし、ヒトPTHrP(1-34)-OVAが結合していない部 位をブロックした。各ウェルを、PBS-Tで3回洗浄し た。このようにして、各ウェルをヒトPTHrP(1-34)-OVA でコーティングしたマイクロプレートを作製した。

上清(50μ1)を加え、室温下で2時間反応させた後、 各ウェルを、PBS-Tで3回 洗浄した。次いで、ビオチン (Biotin) で標識したヤギ抗ヒト IoG(Fc)抗体 (EY Labo ratories社製)をPBS-Tで1,000倍に希釈した溶液(50μ 1/ウェル)を、各ウェルに加え、室温下1時間インキュ ベートした。マイクロプレートを、PBS-Tで3回洗浄 後、2mMのMaCl,を含むPBS-Tで10,000倍に希釈したスト レプトアビジン – β – ガラクトシダーゼ(Streptoavidi n-β-galactosidase、50μ1/ウェル、Gibco BRL社製) 40 を各ウェル に加え、室温下で1時間インキュベートし た。

【0073】マイクロプレートを、PBS-Tで4回洗浄 後、基質緩衝液(100mMのNaCl、1mMのMaCl、10mMのリ ン酸緩衝液(Na及びKを含有)、BSA(1mq/ml))(pH7. 0) で希釈した5mg/m1の4-メチル-ウンベリフェ リル $-\beta - D - ガラクトシド (4-Methyl-umbelliferyl-<math>\beta - D$ -qalactoside、100μ1/ウェル、Sigma社製)を各ウェ ルに加え、室温下で20分間インキュベートした。各ウ ェルに、2MのNa, CO₃ (21.2q/200ml、50μ1/ウェル)を 【0072】各ウェルに、各々のハイブリドーマの培養 50 加え、反応を止めた。波長460nm(励起: 355nm) での蛍

光強度をフルオロスキャンマイクロプレートリーダー (Labsystems/大日本社製)で測定した。なお、対照の 抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP(1-3 4) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D5 (100ng /ml) (Clin. Chem., Vol.37, No.10, p.1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.146, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.678, 1991; J. Immunol. Met hods, Vol.127, p.109, 1990) を用いた。本対照の試験 においては、ビオチン標識抗体として、ビオチン標識や ギ抗マウス IqG(H+κ)抗体 (アメリカン・コーレックス 社製)を用いた。

【0074】<4-2> ヒト免疫グロブリン軽鎖κ(IqL κ) を有するモノクローナル抗体の検出 ヒトPTHrP(1-34)とオバルブミン (OVA シグマ社製) と からなるコンジュゲート (ヒトPTHrP(1-34)-OVA; 1.25 μg/ウェル)を、ELISA用96穴マイクロプレート(Nunc -Immuno Plate, カタログNo.#439454) の各ウェルに加 え、室温で2時間 インキュベートし、PTHrP(1-34)をマ イクロプレートに吸着させた。次いで、上清を捨て、リ ン酸緩衝液 (PBS)で洗浄後、各ウェルにブロッキング試 20 薬(200 µ 1、0.5%DVAを含有する緩衝液)を加え室温で 2時間インキュベートし、ヒトPTHrP(1-34)-OVAが結合 していない部位をブロックした。各ウェルを、0.05%のT ween20を含有するリン酸緩衝液 (PBS, 200 µ 1) で3回 洗浄した。このようにして、各ウェルをヒトPTHrP(1-3 4)-OVA でコーティングしたマイクロプレートを作製し た。

【0075】各ウェルに、各々のハイブリドーマの培養 上清(50μ1)を加え、2時間反応させた後、各ウェル を、0.05%のTween20を含有するリン酸緩衝液 (200 µ 1) で3回 洗浄した。次いで、各ウェルに、過酸化酵素 (P eroxidase) で標識したヤギ抗ヒトIg k 抗体 (1,000倍希 釈、50μ1/ウェル、PROTOS社製、カタログNo.726)を 加え、室温下で1時間インキュベートした。マイクロブ レートを、0.05%Tween20を含有するリン酸緩衝液で3回 洗浄後、基質緩衝液(100μ1/ウェル: クエン酸/リ ン酸緩衝液(pH5.0, 50ml)、オルトフェニレンジアミン (O-Phenylenediamine, OPD; 20mg)、30%過酸化水素水 (15μ1))を各ウェルに加え、室温下で20分間イン キュベートした。

【0076】次いで、2M硫酸(50μ1)を各ウェルに加 え、反応を止めた。波長490mでの吸光度をフルオロス キャンマイクロプレーリーダー(Labsystems/大日本社 製)で測定した。なお、対照の抗ヒトPTHrPモノクロー ナル抗体として、ヒトPTHrP(1-34) に特異的なマウスモ ノクローナル抗体 L D 5 (100ng/ml)(Clin、Chem.、V ol.37, No.10, p.1781, 1991; J. Immunol. Methods, V ol.146, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.127, p.109,

して、ヤギ抗マウスIgκ抗体(Southern Biotechnology 社製)を用いた。

38

【0077】<4-3> N-Bio-PTHrPを用いたヒトPTHrP に対する反応性の検出

リン酸緩衝液で希釈したヤギ抗ヒトIqG(Fc)抗体(2.4μ q/m1, 50μ1/ウェル,Orqanon Teknika社製)を、ELISA 用96穴マイクロプレート(Nunc社製)の各ウェルに加 え、室温で2時間 インキュベートし、ヤギ抗ヒトIoC(F c)抗体をマイクロプレートに吸着させた。次いで、上清 10 を捨て、0.05%Tween20含有リン酸緩衝液 (PBS-T)で3回 洗浄後、各ウェルにブロッキング試薬(200μ1、0.5%ウ シ血清アルブミン (BSA) を含有するPBS_T) を加え室温 で2時間インキュベートし、ヤギ抗ヒトIoG(Fc)抗体が 結合していない部位をブロックした。

【0078】各ウェルを、PBS-T (0.05%のTween20を含 有するリン酸緩衝液、200μ1)で3回洗浄した。このよ うにして、各ウェルをヤギ抗ヒトIoC(Fc)抗体 でコーテ ィングしたマイクロプレートを作製した。各ウェルに、 ブロッキング試薬で希釈した各々のハイブリドーマの培 養上清(50μ1)を加え、室温下で2時間反応させた 後、各ウェルを、PBS-Tで3回 洗浄した。次いで、アミ ノ末端 (N末)をビオチン (Biotin)で標識したヒトPT HrP(1-34)(以下、N-Bio-PTHrP(1-34)と称する場合もあ る。Peninsula Laboratories社製)のブロッキング試薬 希釈溶液(100nq/ml, 50μl/ウェル)を、各ウェルに加 え、室温下で2時間インキュベートした。

【0079】インキュベーションの後、マイクロプレー トを、PBS-Tで3回洗浄後、2mMのMoC1。を含むブロッキ ング試薬で10,000倍に希釈したストレプトアビジン-β ーガラクトシダーゼ(Streptoavidin-β-galactosidas e、50μ1/ウェル、Gibco BRL社製)を各ウェル に加 え、室温下で1時間インキュベートした。マイクロプレ ートを、PBS-Tで3回洗浄後、基質緩衝液(100mMのNaC 1、1mMのMqCl₁、10mMのリン酸緩衝液(Na及びKを含 有)、BSA(1mq/ml)) (pH7.0) で希釈した5mq/mlの4 -メチルーウンベリフェ リルーβ-D-ガラクトシド(4 -Methyl-umbelliferyl-β-D-galactoside、100μ1/ウ ェル、Sigma社製)を各ウェルに加え、室温下で20分 間インキュベートした。各ウェルに、2MのNa, CO, (21.2 a/200ml、50μ1/ウェル)を加え、反応を止めた。波長 460nm (励起: 355nm) での蛍光強度をフルオロスキャン マイクロプレートリーダー (Labsystems/大日本社製) で測定した。なお、対照の抗ヒトPTHrPモノクローナル 抗体として、ヒトPTHrP(1-34) に特異的なマウスモノク ローナル抗体 ID5 (100ng/ml) (Clin. Chem., Vol.3 7, No.10, p.1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.1 46, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.67 8, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.127, p.109, 199 0) を用いた。本対照の試験においては、コーティング 1990) を用いた。本対照の試験においては、2次抗体と 50 抗体として、ヤギ抗マウスIqC(Fc)抗体 (Organon Tekn)

ka社製)を用いた。

【0080】<4-4> C-Bio-PTHrPを用いたヒトPTHrP に対する反応性の検出

前記実施例<4-3>で使用したN-Bio-PTHrP(1-34)の代 りに、カルボキシル末端(C末)を同様にしてビオチン で標識したC-Bio-PTHrP(1-39)-Cys (CysのSH基を介して ビオチンと結合している)を標識抗原として用いる以外 は、前記実施例<4-3>と同様にして行った。

【0081】実施例5 交叉反応性の確認

前記実施例<4-2>において用いたヒトPTHrP(1-34)-OVA 10 のみに特異的な反応性を示し、ヒトPTHには反応性を有 及びヤギ抗ヒトIax 抗体の代りに、各々ヒトPTH(1-34) (配列番号2)及びヤギ抗ヒトIaH(Fc)抗体を用いるこ と以外は全て同様の操作を行う過酸化酵素 (Peroxidas *

*e) 標識ELISAにより、前記実施例で得た種々のハイブリ ドーマが産生するヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体 のヒトPTHに交叉反応性を検討した。なお、比較のため に、各々のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体のヒトP THrPに対する反応性を、前記実施例<4-2>において用 いたヤギ抗ヒトIak 抗体の代りにヤギ抗ヒトIaH(Fc)抗 体を用いること以外は全て同様の操作を行う過酸化酵素 標識ELISAにより測定した。表3に示したとおり、いず れのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体も、ヒトPTHrP しないことが確認された。

40

[0082]

【表3】

表 3

	交叉反応性の	倹出(吸光度)		交叉反応性の検出 (吸光度)		
抗体クローン名	ヒトPTHrP への反応性	ヒトPTH への反応性	抗体クローン名	ヒトPTHrP への反応性	ヒトPTH への反応性	
1B3	4.00	0.125	1C11-12	4.00	0.112	
12A7-1	4.183	0.121	1C1-3	4.00	0.154	
12A7-8	4.00	0.087	1C1-13	4.00	0.108	
12A7-9	4.078	0.109	15D9-13	4.128	0.122	
1B3-1	4.00	0.078	15D9-9	4.00	0.129	
1B3-6	4.00	0.111	15D9-2	4.00	0.118	
1B3-9	4.00	0.079	2G4	4.00	0.154	
1B4-7	4.00	0.165	5B12	4.197	0.137	
1 B4-1 0	4.00	0.114	16E12	4.195	0.166	
HFH	4.00	0.118	1A12	4.00	0.134	
IC1	4.00	0.107	1G7	4.00	0.135	
2D10	4.00	0.123	16E12-5	4.00	0.161	
15D9	4.00	0.106	3G4-9	4.00	0.105	
3G4	4.00	0.091	16E12-11	4.00	0.165	
2F8	4.00	0.098	3G4-3	4.00	0.137	
4B4	4.00	0.106	3G4-7	4.00	0.146	
15H7	4.00	0.124	1G7-1	4.00	0.174	
1D2	4.00	0.155	16E12-6	4.00	0.131	
1C11-6	4.00	0.111	1G7-16	4.00	0.114	

【0083】実施例6 モノクローナル抗体の精製 後述のインビトロ試験に用いるために、実施例4で取得 した各々のハイブリドーマの培養上清からヒトモノクロ ーナル抗体を下記のようにして精製した。各ハイブリド

ーマの抗体産生量(μq/m1)を表4に示した。 [0084] 【表4】

41

抗体クローン名	抗体産生量 (μg/ml)	抗体クローン名	抗体産生量 (μg/ml)
1 B 3	7.5	1C11-12	9.3
12A7-1	27.8	1C1-3	22.2
12A7-8	12.7	1C1-13	4.5
12A7-9	31.6	15D9-13	7.8
1 B3-1	16.7	15D9-9	9.3
1B3-6	45.0	15D9-2	6.3
1 B3-9	10.7	2G4	30.3
1B4-7	16.3	5B12	26.7
1B4-10	30.7	16E12	44.8
11F11	3.4	1A12	19.0
1C1	7.6	1G7	33.5
2D10	17.5	16E12-5	51.1
15D9	5.5	3G4-9	22.2
3G4	9.6	16E12-11	53.8
2F8	23.7	3G4-3	48.7
4B4	30.8	3G4-7	40.6
15H7	24.9	1G7-1	12.1
1D2	67.9	16E12-6	36.1
1C11-6	5.5	1G7-16	13.0

【0085】10%のウシ胎児血清(Fetal Calf Serum FCS) とアミノプテリンを含有するHAT含有EX-CEL L-620-HSF培地 (JRH Bioscience社製) 中で培養した各 々のハイブリドーマの培養上清 (30~40m1/50m1チュー ブ)を加え、吸着緩衝液(20mMのKH, PO, , 180mMのNa, HP 30 Q.及び154mMのNaCl、pH7.6) 並びに組換えプロテインA (rProtein A Fast Flow、0.2ml、IqO吸着量:35mq/ml ゲル、ファルマシア社製)を加え、15℃で5時間撹拌す ることにより、各々の培養上清中に含まれる抗体をProt ein Aに吸着させた。各々のチューブを遠心分離 (3,000 rpm, 10分) した後、遠心上澄を捨て、緩衝液(20mMON aPi, 150mMのNaCl, pH6.0) (10ml) を添加し、培養上 清中に含まれるウシIgCを溶出させた。遠心分離(3,000 rpm, 10分) した後、遠心上澄(ウシIqCが溶出されてい る)を捨て、緩衝液(20mMのNaPi, 150mMのNaCl, pH6. 0) (10m1) を添加した後、さらに遠心分離(3,000rpm, 10分) した。この遠心後、遠心上澄を捨て、遠心残渣 に緩衝液(20mMのNaPi, 150mMのNaCl, pH6.0)(0.65m 1) を2回加え混和した後、1.5mlマイクロチューブに移 した。

【0086】各々のマイクロチューブについて、以下の 操作を1乃至3回行い、ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナ ル抗体の精製物を得た。各々のマイクロチューブを遠心 分離(14,000 rpm, 2分)し、上澄を捨て、溶出緩衝液

8) (0.9ml) を加え、攪拌後さらに遠心分離 (1400rpm, 2分) した。遠心上澄をフィルターで濾過した後、中和 緩衝液(500mMのNa, HPO, , 50mMのKH, PO, , pH8.7)(0.1 mlまたは0.2ml) 中に注入し溶出画分を得た。得られた 俗出画分を、リン酸緩衝液で透析し、ヒト抗ヒトPTHrP モノクローナル抗体の精製物を得た。

【0087】実施例7 ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナ ル抗体によるPTHrP依存的細胞内cAMPの上昇の抑制 PTHrPのPTH様作用としては、例えば、骨では骨芽細胞に 作用してアデニレートシクラーゼ(AC)やフォスフォ リバーゼC (PLC) を賦活化し破骨細胞性の骨吸収を誘 導する作用、また腎臓ではサイクイックAMP(cAM P) やリン排泄を促進しカルシウムの再吸収を促進する という作用が挙げられる(Crit. Rev. Biochem. Mol. B iol., Vol.26, No.3-4, p.377, 1991)。cAMPは、細胞 表面に作用するホルモンや神経伝達物質などの細胞外か らの情報 (第1メッセンジャー)を細胞内に伝達する役 割を有する第2メッセンジャーとしての役割を担ってお り、該ホルモンやアミンなどの種々の第1メッセンジャ ーによるシグナルに依存して、その産生が上昇し、細胞 内での引き続く反応を制御する。

【0088】本試験では、前記で得た種々のヒト抗ヒト PTHrPモノクローナル抗体の、ヒトPTHrPの作用の制御の ために機能的に働く活性の有無を、PTHrP依存的な細胞 (77mMのNa, HPO, , 67mMのクエン酸, 150mMのNaC1, pH3. 50 内cAMPの産生の上昇に対する抑制効果を指標として検討

した。10%ウシ胎児血清(FCS)含有RPMI1640培地を含む 24穴マイクロタイタープレートにラット骨肉腫細胞株UM R106(ATCC CRL-1661)(l ×10 個/ウェル)を播種し 3日間培養した。各ウェルをRPMI1640培地で洗浄した 後、修飾RPMI1640培地 (PPMI1640培地100m7中に、0.1% ウシ血清アルブミン(BSA)を100mg、1mMのIBMX(cAMP 分解酵素阻害作用を有する。シグマ社製)を22.2mgを含 む)を1m1/ウェル濃度で加え、37℃で20分培養した。 培地を、ヒトPTHrP(10ng/ml)及び各々のヒト抗ヒトPT HrPモノクローナル抗体(0.3、1.0または5.0μg/ml)を 10 含有する10%FCS含有RPMI1640培地(PTHrPと抗体添加し て室温下1時間の前培養、0.5m1/ウェル)に交換し、37 *Cで20分培養した。次いで培地を除いた後、cAMPを抽出 操作として、3mM塩酸を含む95%エタノール(0.25m7/ウ ェル)を加え、4℃で2時間処理することにより抽出液 を回収し、1.5mlマイクロチューブに注入した。各上清 サンプルを乾燥させた後、cAMP検出EIAキット(Amersha m社製)を用いて該キットに添付の実験操作法に従っ て、各々の培養上清サンプル中に含まれるcAMPの量を測 定した。

43

【0089】いずれのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル 抗体を含まずヒトPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いて 同様にして培養した場合の結果を対照とした。なお、対 照の抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP (1-34) に特異的なマウスモノクローナル抗体1 D5 (ボジティブコントロール) 並びにヒトPTHrP(37-67) に特異的なマウスモノクローナル抗体1D11(ネガテ ィブコントロール) (Clin. Chem., Vol.37, No.10, p. 1781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.146, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.127, p.109, 1990) を用いた。 結果を図1乃至図8に示した。

【0090】この試験結果から、いずれのヒト抗ヒト円 HrPモノクローナル抗体を、PTHrP依存的細胞内cAMPの上 昇を有意に抑制し、ヒトPTHrPの作用を機能的に抑制す る活性を有していることが確認された。

【0091】実施例8 ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナ ル抗体によるPTHrP依存的骨吸収の抑制 前述したとおり、PTHrPは、PTHと同様のPTH様作用、即 ち、骨においては骨芽細胞に作用して(骨芽細胞による 40 【表5】 破骨細胞の活性化、骨有機質分解酵素の産生など)破骨

細胞性再吸収を促進し骨からカルシウムを動員するとい う骨吸収作用を有している (Brown, E.M., Homeostatic mechanisms regulating extracellularand intracellu lar calcium metabolism, in The parathyroids, p.19, 1994, Raven press, New York)。本試験では、前記で 得た種々のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体の、ヒ トPTHrPの作用の制御のために機能的に働く活性の有無 を、PTHrP依存的な骨吸収作用の抑制効果を指標として 検討した。

【0092】妊娠15日目のICRマウス(4~8匹/抗 体、日本チャールズリバー社製)に、''Ca放射性同位 体 (50µCi/匹)を皮下投与した。投与から7日後、新 生仔(6~7日輪)の左右の頭頂骨を無菌的に取りだし、 BG-Jb培地 (Gibco BRL社製) 中で24時間前培養した。次 いで、培地を捨て、ヒトPTHrPのN末端1-34の配列(PTH rP(1-34)、配列番号 l のアミノ酸番号 l 乃至 3 4、ペプ チド研究所(製)) (10ng/ml) 並びに各々のヒト抗ヒ トPTHrPモノクローナル抗体(0.1, 1.0, 10または100µ q/m1) を含む8G-Jb培地 (Gibco BRL社製) を加え培養し 20 た。48時間の培養後、前記と同濃度のヒトPTHrP(1-34) 及びヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体を含む培地に 交換し、さらに48時間培養した。培養後、培地中及び頭 頂骨中(2N塩酸で60°C24時間処理して溶解した)の各々 に含まれる"Ca量を液体シンチレーションカウンター を用いて測定した。

【0093】いずれのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル 抗体を含まずヒトPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いて 同様にして培養した場合の結果を対照とした。なお、対 照の抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体として、ヒトPTHrP 30 (1-34) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D 5 (ポジティブコントロール) 並びにヒトPTHrP(37-67) に特異的なマウスモノクローナル抗体 1 D 1 1 (ネガテ ィブコントロール) (Clin. Chem., Vol.37, No.10, p. 1781, 1991: J. Immunol. Methods, Vol.146, p.33-42, 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.678, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.127, p.109, 1990) を用いた。 結果を図9乃至図11に示した。また、骨吸収を50%阻 害する抗体濃度(IC.。)を表5に示した。

[0094]

抗体クローン名	骨吸収促進活性の50%阻害濃度 I C ₅₀ (μg/ml)
IDS(ポシ゚ティプコントロール)	0.2~1.0
2F8-10-3	1
1C1-3	2
1B3-9-16	3
15H7-8-3	3
16E12-6	3
5B12-16-12	3
4B4-6-21	4
3G4-3	4
2G4-12-20	8
1B4-10-13	1 1

【0095】実施例9 モノクローナル抗体の抗原に対 する親和性及び中和活性の測定

前記実施例で作製された種々のヒト副甲状腺ホルモン関 状腺ホルモンとの結合速度定数 (ka)、解離速度定数 (kd) 並びに解離定数(Kd)を、市販の測定キット であるBiacoreX(アマシャムファルマシア社製)を用 いて測定した。なお、下記に述べる抗原のセンサーチッ プへの固定化以外の操作は、当該キットに添付の取扱説 明書及び実験操作法に従って行った。センサーチップに 固定化するヒト甲状腺ホルモン関連タンパクは、前記実 施例で作製したヒトPTHrP(1-39)-Cysを用いた。抗原の センサーチップへの固定は、センサーチップの表面に被 覆されているカルボシキメチルデキストラン (CM) が有 30 するカルボキシル基に、リンカーを介してヒトPTHrP(1-39)-Cvsのシステイン残基が有するメルカプト基 (SH 基)と結合させることにより行われた。

【0096】キットに付随のフローセル 1(Flow Cell 1) に、0.01MのHEPES綴衠液(0.15MのNaCl、3mMのEDTA 及び0.005%の界面活性剤P20を含有。pH7.4) を5 μ1/分 で流し、100μ1の0.05M NHS (N-Hydroxysuccinimide) /0.2M EDC (N-Ethyl-N'-(dimethylaminopropyl)carbod iimido)を添加し、センサーチップ表面に被覆されてい るCMのカルボキシル基を活性化させた。次いで、100 μ 100 80mM PDEA (2-(2-pyridinyldithio)ethaneamine) /0.1M ほう酸緩衝液(pH8.5)を添加し、SH基の反応を 受けるSS基を導入した。さらに、8μ1の1μg/ml ヒトPT HrP(1-39)-Cys/10mM 酢酸ナトリウム緩衝液 (pH5.0) を添加することによりヒトPTHrP(1-39)-Cysをセンサー

チップに固定化した。固定化されたヒトPTHrP(1-39)-Cv sの量は、45RU (resonance unit) であった。なお、未 反応のSS基は、100μ1の50mM システイン/1M NaC1/0. 連タンパクに対するヒトモノクローナル抗体のヒト副甲 20 1M ギ酸ナトリウム緩衝液 (pH4.3) を添加することによ りブロックした。

> 【0097】リファレンスとしてのフローセル2(Flow Cell 2) は、ヒトPTHrP(1-39)-Cvsの代わりにシスティ ンを用いて上記と同様にしてキャッピングした。フロー セルに、リン酸緩衝液を30μ1/分の流速で流し、前記実 施例で作製した下記ハイブリドーマクローン由来の精製 ヒトモノクローナル抗体 (20~60µq/m1, 60µ1) また は下記対照モノクローナル抗体を添加した。

<クローン>2F8-10-3、1C1-3、1B3-9-16、15H7-8-3、1 6E12-6、5B12-16-12、4B4-6-21、2G4-12-20、及び1B4-1 0-13

<対照抗体>ヒトPTHrP(1-34) に特異的なマウスモノク ローナル抗体 1 D 5 (Clin. Chem., Vol.37, No.10, p.1 781, 1991; J. Immunol. Methods, Vol.146, p.33-42. 1992; Clin. Chem., Vol.37, No.5, p.678, 1991; J. I mmunol Methods, Vol.127, p.109, 1990)

測定は、結合相2分間及び解離相15分間を標準条件と して行い、センサーグラムを得た。得られたセンサーグ ラムのデータに基づき、キットに付随の解析ソフト (BI 40 Aevaluation3.1) を用いて、結合速度定数(ka)、解 離速度定数(kd)及び解離定数(Kd)を算出した。 結果を表6に示す。いずれのモノクローナル抗体も、極 めて高い抗原親和性及び抗原中和活性を有していた。 [0098]

【表6】

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
抗体クローン名	結合速度定数 k a (1/M.Sec)	解離速度定数 k d (1/Sec)	解離定数 K d (M)
ID5 (3710-A)	5.1×10 ⁴	4.4×10 ⁻⁵	8.6×10 ⁻¹⁰
2F8-10-3	5.3×10 ⁴	6.0×10 ⁻⁶	1.1×10 ⁻¹⁰
1C1-3	4.0×10 ⁴	7.1×10 ⁻⁶	1.8×10 ⁻¹⁰
1B3-9-16	4.4×10 ⁴	2.6×10 ⁻⁵	5.9×10 ⁻¹⁰
15H7-8-3	1.9×10 ⁴	1.6×10 ⁻⁵	8.4×10 ⁻¹⁰
16E12-6	2.9×10 ⁴	2.2×10 ⁻⁵	7.6×10 ⁻¹⁰
5B12-16-12	6.4×10 ⁴	1.7×10 ⁻⁵	2.7×10 ⁻¹⁰
4B4-6-21	1.5×10 ⁵	9.5×10 ⁻⁵	6.3×10 ⁻¹⁰
2G4-12-20	7.8×10 ⁴	2.1×10 ⁻⁵	2.7×10 ⁻¹⁰
1B4-10-13	5.0×10 ⁴	1.3×10 ⁻⁵	2.6×10 ⁻¹⁰

【0099】実施例10 遺伝子配列及びアミノ酸配列 の決定及び解析

前記実施例で作製された種々のヒト副甲状腺ホルモン関 連タンパクに対するヒトモノクローナル抗体を構成する 20 重鎖(Heavy Chain)の可変領域をコードする c DNA配 列、並びに軽鎖(Light Chain)の可変領域及び定常領 域をコードする c DNA配列を下記のようにして決定する とともに、該遺伝子の構造的特徴を解析した。本実施例 における配列解析の手順を図12に模式的に示した。前 記実施例で作製したヒト副甲状腺ホルモン関連タンパク に対するヒトモノクローナル抗体を産生する下記ハイブ リドーマ(各々約5×10 細胞)を培養後、遠心分離し、 沈殿物を回収し、後述するPolvA+RNAの抽出時まで-80 ℃で保存した。 <ハイブリドーマクローン>15H7-8-3. 16E12-6、1B3-9-16、1B4-10-13、1C1-3、2F8-10-3、 2G4-12-20、3G4-3、4B4-6-21、及び5B12-16-12。

【0100】各々のハイブリドーマからのPolyA RNAの 抽出、精製は、市販のFastTrack2.0kit(INVITROGEN製) を用いて次のようにしてした。前記各々の凍結細胞を、 細胞溶解緩衝液 (Lysis Buffer) に溶解し、POLYTRONに より細胞を破壊し、可溶化させた。該可溶化物を45°Cで インキュベーションした後、Oligo(dT) celluloseを加 え約1時間緩やかに振盪した。次いで、Oligo(dT) cellu loseを洗浄後、PolyA*RNA をEllution Bufferで溶出さ せた。溶出したPolyA'RNAをエタノール沈殿させ、20μ1 のTris-EDTA緩衝液に溶解した。得られたPolvA+RNAの違 度を、260nmの波長での吸光度を測定することにより決 定した。得られたPolyA'RNAを鋳型とし、市販のMaratho n cDNA Amplification Kit (CLONTECH製) を用いたRACE -PCR法により常法によりcDNAを合成した(「遺伝子増幅 PCR法・基礎と新しい展開」、1992年第2刷、共立出版 株式会社発行、p.13–15)。即ち、各々のハイブリドー マから精製したPolyA'RNA (1乃至5µg) を鋳型として、 1st strand cDNA及び2nd strand cDNAを順次合成した。

該cDNAを、フェノール/クロロホルム/イソアミノア ルコール並びにクロロホルムを用いて各々1回ずつ抽出 に供した。次いで、cDNAをエタノール沈殿させ、アダブ ターDNA(配列番号43)に連結させた。得られたDNA反応 物を1/250公希釈したものを鋳型とし、合成プライマー を用いて常法によりPCRを行い抗体重鎖及び抗体軽鎖を 各々コードする c DNAを調製した。抗体重鎖に係る PCRに は、配列番号44に記載のプライマーを用いた。抗体軽鎖 に係るPCRには、配列番号45に記載のプライマーを用い

【0101】各々のPCR産物をアガロースゲル電気泳動 で分画し、DNAを回収した。得られた各々の c DNAの塩基 配列の決定を、市販のDyeTerminator Cycle Sequencing FS Kit (PE-Applied Biosystems製) 及びPRISM377 DNA Sequencer (PE-Applied Biosystems製) を用いて行っ た。なお、本配列決定のためのSequencing Primerは、 前述のPCRにおいて使用したプライマーを使用した。さ らに、得られた配列から適切なSequencing Primerを作 成しさらに反応を実施した。前記の各々のハイブリドー マが産生するヒト副甲状腺ホルモン関連タンパクに対す るヒトモノクローナル抗体の重鎖の可変領域をコードす る c DNA配列、軽鎖 (Light Chain) の可変領域及び定常 領域をコードする c DNA配列、並びに該各々のcDNA配列 から演繹されるアミノ酸配列を下記のとおり配列表に示 した。

【0102】<クローン15H7-8-3>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号23(シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域: 355乃至369、N領域: 370乃 至373、 J 領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号24(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含

50 む)

30

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号3 (シグナル配列:塩基番号 1 乃至60、V領域: 塩基番号61乃至359、J領域: 塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号4 (シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 (25

<クローン16E12-6>

(重鎖の可変領域)

1乃至57、V領域: 塩基番号58乃至351、N領域: 塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、 J 領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号26(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号5 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号6 (シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含

<クローン1B3-9-16>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号27 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、 J 領域: 374乃至429)

アミノ酸配列: 配列番号28 (シグナル配列: アミノ酸 30 む) 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含 む)

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号7 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至60、V領域: 塩基番号61乃至359、J領域: 塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号8 (シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 む)

<クローン184-10-13>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号29 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域: 塩基番号58乃至351、N領域: 塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、J領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号30(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含 (力

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号9 (シグナル配列:塩基番号 50 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

1乃至60、V領域: 塩基番号61乃至359、J領域: 塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717) アミノ酸配列:配列番号10(シグナル配列:アミノ酸

番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 (力

くクローン1C1-3>

(重鎮の可変領域)

DNA配列 : 配列番号31 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 DNA配列 : 配列番号25 (シグナル配列: 塩基番号 10 番号352乃至354、D領域: 355乃至369、N領域: 370乃 至373. J領域: 374乃至429)

> アミノ酸配列:配列番号32(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号13 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717) アミノ酸配列:配列番号14(シグナル配列:アミノ酸 20 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含

<クローン2F8-10-3>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号33 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域: 355乃至369、N領域: 370乃 至373、 J 領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号34(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号11(シグナル配列: 塩基番号 1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717) アミノ酸配列:配列番号12(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含

<クローン2G4-12-20>

(重鎖の可変領域)

40 DNA配列 :配列番号35 (シグナル配列:塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域: 355乃至369、N領域: 370乃 至373、J領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号36(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号15 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至60、V領域: 塩基番号61乃至359、J領域: 塩基

アミノ酸配列:配列番号16(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 (25

くクローン3G4-3>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号37(シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至351、N領域:塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、 J 領域: 374乃至429)

番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含 む)

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号17 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至60、V領域: 塩基番号61乃至359、J領域: 塩基 番号360乃至397、C領域: 塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号18(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 む)

<クローン4B4-6-21>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号39 (シグナル配列: 塩基番号 1乃至57、V領域:塩基番号58乃至347、N領域:塩基 番号348乃至349、D領域: 350乃至356、N領域: 357、 J 領域:358乃至417)

アミノ酸配列:配列番号40(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至115を含

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号19 (シグナル配列: 塩基番号 30 1乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717) アミノ酸配列:配列番号20(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含 10)

<クローン5B12-16-12>

(重鎖の可変領域)

DNA配列 : 配列番号41(シグナル配列:塩基番号 1乃至57、V領域: 塩基番号58乃至351、N領域: 塩基 番号352乃至354、D領域:355乃至369、N領域:370乃 至373、 J 領域: 374乃至429)

アミノ酸配列:配列番号42(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至19、可変領域:アミノ酸番号20乃至117を含

(軽鎖の可変領域及び定常領域)

DNA配列 : 配列番号21(シグナル配列: 塩基番号 1 乃至60、V領域:塩基番号61乃至359、J領域:塩基 番号360乃至397、C領域:塩基番号398乃至717)

アミノ酸配列:配列番号22(シグナル配列:アミノ酸 番号1乃至20、可変領域:アミノ酸番号21乃至119を含

(25

【0103】決定された各々のDNA配列を基に、遺伝 子配列解析ソフトウェアーを用いて、Tomlinsonらによ り作成されたヒトイムノグロブリンの可変領域遺伝子の ライブラリーV BASE Sequence (Immunol. Today, Vol.1 6, No.5, p.237-242, 1995) を検索した。その結果、重 鎖V領域については、クローン484-6-21を除く9クロー ンが同一のV"セグメント٧3-30から構成されていた。ク ローン484-6-21は、セグメントV4.16から構成されてい アミノ酸配列: 配列番号38 (シグナル配列:アミノ酸 10 た。重鎖D領域については、クローン484-6-21を除く9 クローンが同一のDセグメントDNIから構成されてい た。クローン484-6-21は、セグメントDA1から構成され ていた。重鎖」領域については、10クローン全てが同 一のJセグメントJH6から構成されていた。軽鎖V領域 については、10クローン全てが同一のVκセグメント DPK15から構成されていた。軽鎖J領域については、10 クローン全てが同一のJκセグメントJκ3から構成さ れていた。軽鎖C領域については、10クローン全てが Сκから構成されていた。さらに、該10種類のヒトモ 20 ノクローナル抗体の重鎖をコードするcDNA配列には、配 列表にも示したとおり、V領域とD領域の間、並びにD 領域とJ領域の間にN領域 (N-addition) を有してい

【0104】実施例11 抗体フラグメントF(ab'),及 びFabの調製

前述のようにして調製した各種のヒト抗ヒトPTHrPモノ クローナル抗体の抗体フラグメントF(ab'),及びFabは、 下記のようにして調製できる。モノクローナル抗体(Sm q/m1) を、20mMの酢酸ナトリウム緩衝液 (pH3.5) に加 え、3プCで30分間インキュベートする。次いで、不溶化 ペプシン(1ml、ピアス社製)を加え、ローテーターで 回転させながら3プCで12時間インキュベートする。反応 液を回収し、遠心分離(3,000rpm、10分間)し、上清を 回収する。プロテインAアフィニティークロマトグラフ ィーを、プロテインAカラムキット(Amersham社製)の プロトコールに従って以下のようにして行う。遠心沈殿 物に結合緩衝液を加え、遠心分離(3,000 rpm、10分間) し、上澄を回収する。2回の遠心分離で回収した上澄を 集め、等量の結合緩衝液を加え、さらに1Nの水酸化ナ トリウムを加えてpH8.9に調整する。該混合溶液を、該 結合緩衝液で平衡化した該プロテインAカラムに添加し た後、該結合緩衝液 (5m1) で2回洗浄し、溶出分画を 回収する。得られた溶出分画を、5mMのリン酸緩衝液 (2 L、pH6.8) で透析(4℃、24時間) する。

【0105】さらなる精製のためヒドロキシアパタイト カラム(バイオラッド社製)を用いて、高速液体クロマ トグラフィー (HPLC) を行う。透析により得られる 溶液を、該ヒドロキシアパタイトカラムに添加し、5 m Mのリン酸緩衝液を15分間流した後、5mM~0.4Mのリ 50 ン酸緩衝液で直線濃度勾配溶出させる。溶出液をフラク ションコレクターで分取し、280nmでの吸光度を測定し、F(ab')」を含む分画を回収する。得られた分画をリン酸緩衝液(2 L)で透析(4 °C、24時間)し、モノクローナル抗体の精製F(ab')2を得る。上記方法に加え、次の別法によっても調製できる。即ち、モノクローナル抗体を、市販のペプシンを結合させたマイクロビーズと混合し反応させた後、遠心分離により上澄を回収する。当該上清を、市販のプロティンAを結合させたマイクロビーズ(例えが、ピアス社製)に加え、溶出液を回収する。この溶出液を、F(ab')」。溶液とする。

5.3

【0106】実施例12 抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体によるPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果

前述したとおり、PTHrPは、PTHと同様のPTH様作用、即 ち、骨においては骨芽細胞に作用して(骨芽細胞による 破骨細胞の活性化、骨有機質分解酵素の産生など)破骨 細胞性再吸収を促進し骨からカルシウムを動員するとい う骨吸収作用を有している (Brown, E.M., Homeostatic mechanisms regulating extracellularand intracellu lar calcium metabolism, in The parathyroids, p.19, 20 1994, Raven press, New York)。しかしながら、前述 したように、癌患者においては、腫瘍細胞が大量に分泌 するPTHrPによりしばしば引き起こされる腫瘍依存性高 カルシウム血症のように、過剰なPTHrPの産生は、高カ ルシウム血症を引き起とす。 本試験では、前記で得た 種々のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体の髙カルシ ウム血症の治療効果を、PTHrPを投与することにより人 為的に作製した髙カルシウム血症モデルマウスを用いて 検討した。

【0107】--晩絶食させた正常CR] ICRマウス(5週 齢、雄、約300匹、日本チャールズリバー社製)の各々 について、眼底採血を行い、血中カルシウム濃度を測定 することにより10匹ずつに群分けした。血中カルシウ ム濃度は、634型自動Call/PHアナライザーを用いて測定 した。眼底採血から3時間後、該マウス(各群10匹) の各々に、ヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体(2F8-1 0-3、1B3-9-16、15H7-8-3、5B12-16-12若しくは4B4-6-2 1のいずれか。 濃度:3、10若しくは30mg/kg)、または 陽性対照としてのマウス抗ヒトPTHrPモノクローナル抗 体1D5 (濃度:1または3mq/kq)を静脈内投与し、 さらにその直後にヒトPTHrPのN末端1-34の配列(PTHrP (1-34)、配列番号1のアミノ酸番号1乃至34、ペプチ ド研究所(製)) (0.1μ q/body) を皮下投与した。該P THrPの投与から1時間後、各々のマウスについて眼底採 血を行い、前記と同様にして血中カルシウム濃度を測定 した。なお、前記と同様にして下記の対照実験を行っ tc.

- (1)眼底採血から3時間後にリン酸緩衝液を静脈内投与し、その直後に生理食塩水を皮下投与した場合。
- (2) 眼底採血から3時間後にリン酸緩衝液を静脈内投 50 した。抗体投与から1、3及び6日後の各々に、各々の

与し、その直後に前記 $PTHrP(0.1\mu q/body)$ を皮下投与した場合。

結果を、図13乃至図17に示した。この試験から、本 発明のいずれのヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体 も、PTHrP誘導性の高カルシウム血症に対して有意な抑 制及び治療効果を有していることが示された。

【0108】実施例13 抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体による腫瘍随伴性悪性高カルシウム血症の治療効果

10 癌患者においてしばしば見られる腫瘍随伴症候群 (para neoplastic syndrome) としては悪性高カルシウム血症 (malignancy-associated hypercarcemia (MAH)) が代 表的である。MAHの多くは、進行性であり且つ重篤であ る。MAHは、腫瘍から産生される液性因子の全身性作用 によりもたらされる悪性の液性高カルシウム血症(humo ral hypercarcemia of malignancy (HHM)) と、腫瘍の 骨への直接浸潤(骨転移)により骨吸収が亢進すること (骨破壊、骨溶解) によりもたらされる局所性骨融解性 高カルシウム血症(local osteolytic hypercarcemia (LOH)) に大別される。LOHは、癌の広範な骨転移に基づ くものが主であり骨病変に伴う二次的なものと考えられ るが、腫瘍が産生するPTHrPが局所の骨破壊(骨溶解) に寄与している場合もある。一方、HHMは、癌に伴う高 カルシウム血症の約90%近くを占め(N. Engl. J. Me d., Vol.300, p.1377, 1980)、その主要な原因物質は 腫瘍が分泌するPTHrPの作用によることが明らかにされ つつある (Am. J. Clin. Pathol., Vol.105, p.487, 19 96)。PTHrP産生によるHHMは、あらゆる組織にわたる各 種癌において見られるが、特に扁平上皮癌(肺、食道、 子宮頸部、外陰部、皮膚、頭、頸部)、腎癌、膀胱癌、 卵巣癌、及び成人T細胞白血病(ATL)での報告が多い (N. Engl. J. Med., Vol.322, p.1106, 1990; J. Cli n. Endocrinol. Metab., Vol.73, 1309, 1991). 【0109】本試験では、前記で得た種々のヒト抗ヒト PTHrPモノクローナル抗体の腫瘍随伴性悪性高カルシウ ム血症 (MAH) の治療効果を、腫瘍細胞を生体に移植す ることにより人為的に作製したMAHモデルマウスを用い て検討した。BALB/C-nuマウス(4週齡、雄、各群5万 至7匹、日本クレア製)の各々に、ヒト口腔偏平上皮癌 由来細胞株HOSO (Hasina Rifatら、第54回日本癌学会総 会記事、p.349、1995、並びにHasina Rifatら、第55回 日本癌学会総会記事、p.184、1996)を、約6×10°細胞/ headの濃度で培養液とともに皮下移植した。細胞を移植 してから約4乃至5ヶ月後、各々のマウスについて眼底 採血を行い、634型自動Ca¹¹/PHアナライザーを用いて血 中カルシウム濃度を測定した。血中カルシウム濃度が1. 3mmo1/1以上に上昇したマウス(7匹)を選択し、各々 のマウスに、リン酸緩衝液に溶解した抗ヒトPTHrPヒト モノクローナル抗体4B4-6-21 (3mq/kq) を尾静脈内投与

マウスについて眼底採血を行い、血中カルシウム濃度を 測定した。

【0110】なお、前記と同様にして下記の対照実験を 行った。

- (1)上述の試験において癌細胞株の皮下移植と同じ日に培養液のみ(前記癌細胞株を含まない)を皮下移植して約4乃至5ヶ月経過したマウスに、リン酸緩衝液のみ(抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体484-6-21を含まない)を尾静脈内投与した場合。
- (2)上述の試験と同じく前記癌細胞株HOSO(同濃度)を皮下移植して約4乃至5ヶ月後血中カルシウム濃度が1.3mmol/1以上に上昇したマウス(6匹)に、リン酸緩衝液のみ(抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体484-6-21を含まない)を尾静脈内投与した場合。

結果を、図18に示した。この試験から、本発明のヒト 抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体は、腫瘍随伴性悪性高 カルシウム血症に対して有意な抑制及び治療効果を有し ていることが示された。

[0111]

【発明の効果】本発明は、未だ社会に提供されていない 20 ヒトPTHrPに対するヒトモノクローナル抗体を世界に先んじて初めて提供するものである。本発明のヒト抗ヒトPTHrPモノクローナル抗体の一態様として開示したヒトモノクローナル抗体は、各々種々の特性(抗原特異性、抗原親和性、中和活性、等)及び生物活性(PTHrP依存的細胞内cAMP上昇抑制活性、PTHrP依存的な骨からのカルシウム(Ca)放出の抑制活性、骨吸収抑制活性、骨溶解抑制活性など)を有するものである。本発明のヒトモノクローナル抗体は、ヒトに対する抗原性を全く有せず、従来のマウス由来の抗体等の非ヒト哺乳動物由来の抗体からなる抗体医薬品の治療上の大きな問題点であったHAMA、HACAあるいはHAHAによる副作用を全く惹起しないことから、抗体の医薬品としての価値を劇的に増大させるものである。

【0112】即ち、本発明のモノクローナル抗体は、ヒトPTHrPの生物活性を機能的に制御する活性を有し、また従来の抗体医薬品の大きな問題点であったアレルギー*

* や拒絶反応等の副作用を惹起しないことから、本発明の ヒトPTHrPに対するヒトモノクローナル抗体またはその 医薬組成物は、PTHrPに起因する可能性を有する下記の ような種々の疾患または症状の治療または予防のために 極めて有用である。当該疾患または症状としては、副甲 状腺ホルモン関連タンパク依存的な骨からのカルシウム の放出に起因する疾患(高カルシウム血症など)、悪性 腫瘍(腎癌、肺癌、胃癌、乳癌、咽頭癌、食道癌、舌 癌、前立腺癌、膀胱癌、悪性リンパ腫、皮膚癌、甲状腺 10 癌、精巣癌、肝臓癌、膵癌、大腸癌、直腸癌、尿路上皮 癌など)に伴う高カルシウム血症、関節リウマチ、変性 性関節症、癌(扁平上皮癌細胞、腺癌細胞、黒色腫細 胞、骨肉腫細胞、神経芽腫細胞、血液系癌細胞など)の 骨転移、骨溶解、骨破壊、骨組織に存在する癌細胞の増 殖、局所での副甲状腺ホルモン関連タンパクの産生に起 因する疾患、原発性の局所癌に起因する症状(疼痛、神 経圧迫、高カルシウム血症、骨折及び悪液質など)、 歯、歯周若しくは歯肉等における疾患(歯槽膿漏、歯肉 炎、歯周病など)、敗血症(sepsis)、全身性炎症応答 症候群(SIRS)、及び低リン血症(低リン血性くる病、 低リン血性ビタミンD抵抗性くる病など)などが挙げら れる。また、本発明の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル 抗体は、原発性の局所癌に罹患している患者の延命のた めの使用においても有用である。

【0113】さらに、本発明のヒトPTHrPに反応性を有するヒトモノクローナル抗体及びその医薬組成物は、高カルシウム血症、並びに骨、歯及びカルシウム代謝異常に関連する疾患の治療剤として用いられている強力な骨吸収抑制作用を有するビスフォスフォン酸塩(ビスフォスフォネート)系化合物(例えば、パミドロン酸塩、エチドロン酸塩、リセドロン酸塩、ピロリン酸、クロドロン酸塩、チルドロン酸塩、アレンドロン酸塩、BM21.095、YM-175、CGP42446など)またはその水和物と併用して用いることにより、一連の癌関連症状と高カルシウム血症とを合わせた予防、治療においても有用である。

[0114]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Japan Tobacco, Inc.

<120> Human Monoclonal Antibody For Parathyroid Hormone-Related Protein

<130> J98-0142

140>

<141>

<150> JP P1998-188196

<151> 1998-06-17

<150> JP P1998-196729

<151> 1998-06-26

<160> 45

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 209

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> PROPEP

<222> (1)..(36)

<400> 1

Met Gln Arg Arg Leu Val Gln Gln Trp Ser Val Ala Val Phe Leu Leu

1 5 10 15

Ser Tvr Ala Val Pro Ser Cvs Glv Arg Ser Val Glu Glv Leu Ser Arg 20 25 30

Arq Leu Lys Arq Ala Val Ser Glu His Gln Leu Leu His Asp Lys Gly
35 40 45

Lys Ser Ile Gln Asp Leu Arg Arg Arg Phe Phe Leu His His Leu Ile 50 55 60

Ala Glu Ile His Thr Ala Glu Ile Arq Ala Glu Ser Glu Val Ser Pro 65 70 75 80

Asn Ser Lys Pro Ser Pro Asn Thr Lys Asn His Pro Val Arg Phe Gly 85 90 95

Ser Asp Asp Glu Gly Arq Tyr Leu Thr Gln Glu Thr Asn Lys Val Glu
100 105 110

Thr Tyr Lys Glu Gln Pro Leu Lys Thr Pro Gly Lys Lys Lys Lys Ala 115 120 125

Lys Pro Gly Lys Arq Lys Glu Gln Glu Lys Lys Lys Arq Arq Thr Arq 130 135 140

Ser Ala Trp Leu Asp Ser Gly Val Thr Gly Ser Gly Leu Glu Gly Asp 145 150 155 160

His Leu Ser Asp Thr Ser Thr Thr Ser Leu Glu Leu Asp Ser Arg Thr 165 170 175

Ala Leu Leu Trp Gly Leu Lys Lys Lys Glu Asn Asn Arg Arg Thr 180 185 190

His His Met Gln Leu Met Ile Ser Leu Phe Lys Ser Pro Leu Leu Leu 195 200 205

Leu

<210> 2

<211> 34

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> PEPTIDE

<222> (1) .. (34)

<400> 2

Ser Val Ser Glu Ile Gln Leu Met His Asn Leu Gly Lys His Leu Asn 1 5 10 15

Ser Met Glu Arq Val Glu Trp Leu Arq Lys Lys Leu Gln Asp Val His 20 25 30

Asn Phe

```
59
```

<210> 3

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> C_region

<222> (398)..(717)

<220>

<221> unsure

<222> (80)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (467)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser. Tvr or Cvs.

<220>

<221> unsure

<222> (492)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes Phe or Leu.

<400> 3

atg agg ctc cct gct cag ctc ctq ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct 48 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

5 10

gqa tcc agt qqq gat att qtg atq act caq tnt cca ctc tcc ctq ccc 96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
20 25 30

gtc acc cct qqa qaq ccq qcc tcc att tcc tqc aqq ttt aqt caq aqc 144

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arq Phe Ser Gln Ser 35 40 45

ctc ctg cat agt aat gga aac aac tat ttg gat tgg tac ctg cag aag 192

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp $\mathsf{Trp}\ \mathsf{Tyr}\ \mathsf{Leu}\ \mathsf{Gln}\ \mathsf{Lys}$

55 6

cca gog cag tot cca cag tto ctg ato tat ttg ggt tot aat cgg gcc 240 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala

65 70 75 80

tcc gog gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt 288

```
62
```

```
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                85
                                     90
aca ctq aaa atc agc aga qtq gaq gct gag gat gtt ggg gtt tat tac
Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
                                105
           100
toc ato caa oct cta caa act cca ttc act ttc qqc cct qqq acc aaa
                                                                  384
Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
                            120
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg
Val Asp Ile Lys Arq Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                        135
cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tnt gtt gtg tgc ctg
                                                                  480
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Xaa Val Val Cys Leu
                                        155
                   150
ctq aat aac ttn tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat
Leu Asn Asn Xaa Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp
                165
                                    170
aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac
                                                                   576
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp
                                185
            180
age and gae age ace the age etc age age ace etg acg etg age ama
                                                                  624
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
                            200
gca gac tac gag aaa cac aaa gtt tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
                                            220
                        215
    210
ggc ctg agc tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
                    230
225
<210> 4
<211> 239
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<220>
<221> unsure
<222> (27)
<223> This amino acid has not yet been determined
      and is possibly either one of Phe, Ser,
      Tyr or Cys.
<220>
<221> unsure
<222> (156)
<223> This amino acid has not yet been determined
      and is possibly either one of Phe, Ser,
      Tyr or Cys.
 <220>
 <221> unsure
 <222> (164)
 <223> This amino acid has not yet been determined
      and is possibly Phe or Leu.
```

```
<400> 4
```

Met Arq Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

1 5 10 15

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cvs Arq Phe Ser Gln Ser

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 50 55 60

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tvr Leu Gly Ser Asn Ard Ala 65 70 75 80

Ser Gly Val Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95

Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110

Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
115 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Xaa Val Val Cys Leu 145 150 155 160

Leu Asn Asn Xaa Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 . 175

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 225 230 235

<210> 5

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> C_region

<222> (398)..(717)

<400> 5

atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct 48

65 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 gga tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 gtc acc cct qqa qaq ccg qcc acc atc tcc tqc aqq tcc aqt caq agc Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Thr Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 40 45 ctc ctg cat aga aat gga aac aac tat ttg gat tgg ttc ttg cag aag Leu Leu His Arq Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys 55 cca gog cag tot cca cag oto otg ato tat ttg gog tot aat cgg goo Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 70 75 tcc qqq qtc cct gac aqq ttc aqt qqc aqt qqa tca qqc aca qat ttt 288 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 aca ctq aaa ctc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg ctt tat tac 336 Thr Leu Lys Leu Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Leu Tyr Tyr 100 105 tgc atg caa gct cta caa att cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa Cys Met Gln Ala Leu Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 120 gtq gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccq Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140 cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 155 ctq aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 aac qcc ctc caa tcg qqt aac tcc cag qag aqt qtc aca qag cag gac Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 age aag gae age ace tae age etc age age ace etg acg etg age aaa Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 195 205 gca gac tac gag aaa cac aaa gtc tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln ogc ctg agc tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag 720 Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 230 235 240 <210> 6 <211> 239 <212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 6

Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

```
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
                   25
           20
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Thr Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                         40
Leu Leu His Arq Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys
                    55
                                       60
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arq Ala
      70 75
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                               90
              85
Thr Leu Lys Leu Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Leu Tyr Tyr
                   105
          100
Cys Met Gln Ala Leu Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
                        120
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                    135
                             140
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
                         155
        150
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp
             165
                              170
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp
                           185
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
                                 205
       195 200
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
           215
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys
                  230
                                    235
225
<210⊳ 7
<211> 720
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(720)
<221> sig_peptide
<222> (1)..(60)
<220>
<221> V_region
<222> (61)..(397)
<220>
<221> C_region
<222> (398)..(717)
<220>
<221> unsure
 <222> (74)
 <223> This base has not yet been determined. The codon
      containing this base encodes either one of Ile,
```

```
69
```

Thr, Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (80)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (252)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Pro.

<400> 7

atq agg ctc cct gct cag ctc ctq ggg ctq cta atq ctc tqq gtc tct 48
Met Arq Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

1 5 10 15

gga tcc agt ggg gat att gtg atq ant cag tnt cca ctc tcc ctg ccc 96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
20 25 30

20 20 con acc tec atc tec toc and tet ant can an

gtc acc cct qqa gaq ccq gcc tcc atc tcc tqc agq tct aqt caq aqc 144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
35 40 45

ctc ctq cat agt aat qqa aac aat tat ttq qat tqq tat ctq caq aaq 1 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 50 55 60

cca gog cag tot cta cag oto ctg ato tat ttg goc tot aat cgg occ 240
Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
65 70 75 80

tcc gog gtc ccn gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt 288 Ser Gly Val Xaa Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95

too 105 110

toc atg caa gct tta caa act cca ttc act ttc ggc cct gag acc aaa 384

Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys

gtq gat ttc aaa cga act gtg gct qca cca tct gtc ttc atc ttc ccq 432 Val Asp Phe Lys Arq Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro

130 135 140

cca tct qat qaq caq ttq aaa tct qqa act occ tct qtt qtq tqc ctq 480

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu

145 150 155 160

ctq aat aac ttc tat ccc aga qaq gcc aaa gta cag tqg aag gtq gat 528 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175

aac qcc ctc caa tcq qqt aac tcc caq qaq aqt qtc aca gaq caq qac 576 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

```
(37)
      71
age aag gae age ace tac age etc age ace etg acg etg age aaa
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
      195
                           200
gca gac tac gag aaa cac aaa gtt tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
                      215
                                          220
ogc ctg agt tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag
Cly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Cly Glu Cys
                                     235
                   230
<210> 8
<211> 239
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<220>
<221> unsure
<222> (25)
<223> This amino acid has not yet been determined
     and is possibly either one of Ile, Thr,
     Asn or Ser.
<220>
<221> unsure
<222> (27)
<223> This amino acid has not yet been determined
     and is possibly either one of Phe, Ser,
     Tyr or Cys.
<220>
<221> unsure
<222> (84)
<223> This amino acid has not yet been determined
     and is possibly Pro.
<400> 8
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
                           10
               5
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
                               25
           20
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
                           40
Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
                      55
                                  60
Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
```

 Ser Gly Val Xaa Asp Arq Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
 85
 90
 95

 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Val Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
 100
 105
 110

 Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys
 125
 125

70

65

75

Val Asp Phe Lys Arq Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

73 Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu

150

155

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp

165 170

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185

180

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys

200

205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 230

235

<210> 9

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> C_region

<222> (398)..(717)

<220>

<221> unsure

<222> (230)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (252)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Pro.

<220>

<221> unsure

<222> (349)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Leu, Ile or Val.

atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct 48 Met Arq Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

10

gga tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc 96

GΊγ	Ser	Ser		Asp	IJе	Val	Met		G٦n	Ser	Pro	Leu		Leu	Pro	
			20					25					30			
														caq		144
Val	Thr	Pro	Gly	Glu	Pro	Ala	Ser	He	Ser	Cys	Arq	Ser	Ser	Gln	Ser	
		35					40					45				
ctc	ctq	cat	aqt	aat	qqa	aac	aat	tat	ttg	qat	tqq	tat	ctg	caq	aaq	192
Leu	Leu	His	Ser	Asn	Gly	Asn	Asn	Tyr	Leu	Asp	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	
	50					55					60					
cca	qqq	cag	tct	cta	cag	ctc	ctq	atc	tat	ttq	ggc	tnt	aat	cqq	qcc	240
Pro	GJA	Clu	Ser	Leu	Gln	Leu	Leu	Пe	Tyr	Leu	Gly	Xaa	Asn	Arq	Ala	
65					70					75					80	
tcc	qqq	qtc	ccn	qac	agg	ttc	aqt	qqc	agt	qqa	tca	qqc	aca	gat	ttt	288
Ser	Gly	۷a۱	Xaa	Asp	Arq	Phe	Ser	Cly	Ser	Gly	Ser	ζΊγ	Thr	Asp	Phe	
				85					90					95		
														tat		336
Thr	Leu	Lys	Ile	Ser	Arg	Val	Glu	۷a۱	Glu	Asp	۷a٦	GTy	Val	Tyr	Tyr	
			100					105					110			
tqc	atq	caa	qct	nta	caa	act	cca	ttc	act	ttc	qqc	cct	qaq	acc	aaa	384
Cy5	Met	Gln	Ala	Xaa	Gln	Thr	Pro	Phe	Thr	Phe	Gly	Pro	Ģ٦u	Thr	Lys	
		115					120					125				
														ttc		432
Val	Asp	Phe	Lys	Arq	Thr	Val	Ala	Ala	Pro	Ser	Val	Phe	He	Phe	Pro	
	130					135					140					
														tqc		480
Pro	Ser	Asp	Glu	Gln	Leu	Lys	Ser	GΊγ	Thr		Ser	۷a٦	Val	Cys		
145					150					155					160	
														ata		528
Leu	Asn	Asn	Phe		Pro	Arq	Glu	Ala		Val	Gin	1 rp	LVS	Val	ASP	
				165					170					175		F 7.0
								_		_		_		caq		576
Asn	Ala	Leu		Ser	GIV	Asn	Ser		Giu	Ser	vai	INF		GIn	ASP	
			180					185					190			634
														agc		624
Ser	Lys		Ser	Inr	ıyr	Ser		ser	Ser	inr	Leu		Leu	Ser	LYS	
		195					200	+	200	tac		205	366	cat	630	672
														cat		072
Ald		ı yı	Giu	LVS	піз		vai	iyi	ніа	Cys		vai	,,,,,	His	0111	
	210					215	224	200	++-	226	220	003	020	tat	tao	720
				Pro										tqt	caq	720
		Ser	Ser	Pro		HIII	Lys	Sei	riie	235	Alq	Giy	- Giu	CVS	240	
225		0			230					233					240	
	0> 10															
	1> 2.															
	2> PI >- u			an c												
<22	3> H ∩	UIIU	aath 1	a 13												
	∪> 1> u⊪	neum	۵													
	2> (
	-	-	amin	o ac	id h	as n	nt w	et h	een :	dete	rmin	ed				
~42	ا 1 حرو		11111111111111111111111111111111111111	. ac	. w 11		J. y.				-					

and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr

or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (84)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Pro.

<220>

<221> unsure

<222> (117)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val.

<400> 10

Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 15

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arq Ser Ser Gln Ser 35 40 45

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
50 55 60

Pro Gly Gln Ser Leu Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Xaa Asn Arq Ala 65 70 75 80

Ser Gly Val Xaa Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95

Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Val Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
100 105 110

Cys Met Gln Ala Xaa Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Glu Thr Lys 115 120 125

Val Asp Phe Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145 150 155 160

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 225 230 235

<210> 11

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> C_region

<222> (398)..(717)

<220>

<221> unsure

<222> (74)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr. Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (80)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (349)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (437)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (648)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Val.

<400> 11

atq agg ctc cct gct cag ctc ctq ggg ctg cta atq ctc tqq gtc tct 48 Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

5 10

qqa tcc agt qqq qat att qtq atq ant cag tnt cca ctc tcc ctq ccc 96 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro

20 25 30

gtc act cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc — 144 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser

35 40 4

ctc ctg cat agt aat oga aac aac tat ttg oat tog tac ctg cag aag 192 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys

80

i

cca qqq cag tct cca cag ttc ctq atc tat ttq qqt tct aat cqq qcc Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arq Ala 70 75 tcc gog gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt 288 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 tgc atg caa gct nta caa att cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384 Cys Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 135 130 cca tht gat gag cag ttg aaa tot gga act gcc tot gtt gtg tgc ctg 480 Pro Xaa Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 155 ctq aat aac ttc tat ccc aga qaq qcc aaa qta cag tqg aag qtq qat 528 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 165 aac gcc ctc caa tcq qqt aac tcc cag qaq agt gtc aca qaq caq qac Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 age aag gac age ace tac age etc age age ace etg acg etg age aaa Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 205 gca gac tac gag aaa cac aaa gtn tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 220 215 age ctg age teg eec gte aca aag age tte aac agg gga gag tgt tag Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235 <210> 12 <211> 239 <212> PRT <213> Homo sapiens <220> <221> unsure <222> (25) <223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser. <220> <221> unsure <222> (27) <223> This amino acid has not yet been determined

and is possibly either one of Phe, Ser,

Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (117)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (146)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (216)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Val.

<400> 12

Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 15

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arq Ser Ser Gln Ser 35 40 45

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
50 55 60

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 65 70 75 80

Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95

Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
100 105 110

Cys Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 , 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

Pro Xaa Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145 150 155 160

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
195 200 205

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 225 230 235

<210> 13

```
85
<211> 720
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(720)
<220>
<221> siq_peptide
<222> (1)..(60)
<220>
<221> V_region
<222> (61)..(397)
<220>
<221> C_region
<222> (398)..(717)
<220>
<221> unsure
<222> (465)
<223> This base has not yet been determined. The codon
      containing this base highly possibly encodes Ala.
<400> 13
atg agg ctc cct gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctc tgg gtc tct
Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser
                  5
 1
ggt tcc agt ggg gat att gtg atg act cag tcc cca ctc tcc ctg ccc
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro
             20
                                 25
gtc acc cet qqa qaq eeq qee tee atc tee tqc aqq tet aqt eaq aqe
                                                                  144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arq Ser Ser Gln Ser
                             40
ctc ctg cat agt aat gog aat aac tat ttg gat tog tac ctg cag aag
Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
                                             60
                         55
cca qqq cag tot cca cag oto otg ato tat ttq qqt tot aat cqq qcc
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
                                         75
                     70
tcc gag gtc cct gac agg ttc agt ggc agt gga tca ggc aca gat ttt
                                                                   288
Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
                                     90
aca ctg aaa atc agc agg gtg gag gct gag gat gtg ggg att tat tac
Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Ile Tyr Tyr
            100
                               105
tgc atg caa gct cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa
                                                                   384
Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
        115
                            120
                                                                   432
gtg gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                        1,35
                                            140
cca tot gat gag cag tig amma tot ggm act gcm tot git gig tgc ctg
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Xaa Ser Val Val Cys Leu
```

150 155 145 ctg aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 aac qcc ctc caa tcq qqt aac tcc caq qaq aqt qtc aca qaq caq qac 576 Asn Ala Leu Gln Ser Glv Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 age aag gae age ace tae age etc age age ace etg acg etg age aaa Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 195 200 qca qac tac qaq aaa cac aaa qtc tac qcc tqc qaa qtc acc cat caq Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 220 210 215 qqc ctq aqc tcq ccc qtc aca aaq aqc ttc aac aqq qqa qaq tqt taq Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 230 235 <210> 14 <211> 239 <212> PRT <213> Homo sapiens <220> <221> unsure <222> (155) <223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Ala. Met Arg Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 10 1 5 Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 40 Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 55 Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 65 70 75 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 90 85 Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Ile Tyr Tyr 105 Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 120 Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 140 135 Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Xaa Ser Val Val Cys Leu 150 155 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 170 165

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 180

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 205 195

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 220 215

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys

225 230 235

<210> 15

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> C_region

<222> (398)..(717)

<220>

<221> unsure

<222> (14)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.

<220>

<221> unsure

<222> (39)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Leu.

<220>

<221> unsure

<222> (74)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (80)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (648)

<223> This base has not yet been determined. The codon
containing this base highly possibly encodes Val.
<400> 15
atg agg ctc cct gnt cag ctc ctg ggg ctg cta atg ctn tgg gtc tct 48
Met Arg Leu Pro Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Xaa Trp Val Ser
1 5 10 15
aga too agt agg gat att atg atg ant cag tht coa ctc too ctg coc 96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
20 25 30
gtc acc cct gga gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc 144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser
35 40 45
ctc ctt cat aqt aat qqa tac aac tat ttq qat tqq ttc ctq caq aaq 192
Leu Leu His Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys
50 55 60
cca gog cag tot cca cag oto otg ato tat tog got tot aat cgg goc 240
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
65 .70 .75 .80
tcc gog qtc cct gac agg ttc agt ggc agt oga tca ggc aca gat ttt 288
Ser Gly Val Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
85 90 95
aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
100 105 110
tgc atg caa gct cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384
Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
115 120 125
gtq gat atc aaa cga act gtq gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccq 432
Val Asp Ile Lys Arq Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
130 135 140
cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
145 150 155 160
ctq aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp
165 170 175
aac gcc ctc caa tcg qqt aac tcc caq qag aqt gtc aca gag caq gac 576
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp
180 185 190
age aag gae age ace tae age etc age age ace etg agg age aaa 624
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
195 200 205
qua qua tac qua au acac au qui tac que toc qua que ace cat caq 672
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
210 215 220
ogc ctg agc tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag 720
Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
225 230 235 240
<210> 16

<211> 239

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> unsure

<222> (5)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Ala, Asp or Gly.

<220>

<221> unsure

<222> (13)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Leu.

<220>

<221> unsure

<222> (25)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (27)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (216)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Val.

<400> 16

Met Arq Leu Pro Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Xaa Trp Val Ser 1 5 10 15

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cvs Arq Ser Ser Gln Ser 35 40 45

Leu Leu His Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Leu Asp Trp Phe Leu Gln Lys 50 55 60

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arq Ala 65 70 75 80

Ser Gly Val Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95

Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105 110

Cys Met Gln Ala Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

```
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
                              155
     150
```

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp

165 170

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 185 190 130

Ser Lvs Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lvs 205 195 200

Ala Asp Tvr Glu Lys His Lys Xaa Tvr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 215 220 210

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lvs Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 225 230

<210> 17

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> V_region

<222> (398)..(717)

<220>

<221> unsure

<222> (7)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (11)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Leu, Pro, His or Arq.

<220>

<221> unsure

<222> (80)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (349)

<223> This base has not yet been determined. The codon

containing this base encodes either one of Leu,	
Ile or Val.	
<400> 17	
atg agg ntc cnt gct cag ctc ctg ggg ctg cta atg ttc tgg gtc tct	48

1				5					10					15			
qqa	tcc	agt	aga	qat	att	qtq	atq	act	caq	tnt	cca	ctc	tcc	ctq	ccc	96	
Gly	Ser	Ser	Gly	Asp	Пe	Val	Met	Thr	G٦n	Xaa	Pro	Leu	Ser	Leu	Pro		
			20					25					30				

Met Arg Xaa Xaa Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Phe Trp Val Ser

qtc acc cct qqa qaq	ccq qcc tcc att to	c tgc agg tct agt	caq agc 144
Val Thr Pro Gly Glu	Pro Ala Ser Ile Se	er Cys Arg Ser Ser	Gln Ser

Val Thr Pro Gly Glu	Pro Ala Ser	· Ile Ser Cys	Arg Ser Ser Glr	ı Ser
35	40	1	45	
ctc ctg cat agt aat	oga aac aac	tat tto oat	too tac cto cac	aao 192

cic ciu car au	aat yya aac aac	tat tig gat tig tat	Cty cay and 132
Leu Leu His Ser	Asn Gly Asn Asn	Tyr Leu Asp Trp Tyr	Leu Gln Lys
50	55	60	

cca	qqq	caq	tct	cca	cag	ttc	ctq	atc	tat	ttq	qqt	ţct	aat	cqq	асс	240
Pro (ςΊγ	Gln	Ser	Pro	Gln	Phe	Leu	Пe	Tyr	Leu	Gly	Ser	Asn	Arq	Ala	
65					70					75					80	

tco	qqq	atc	cct	gac	agg	ttc	aqt	qqc	aqt	qqa	tca	qqc	aca	qat	ttt	288
Ser	Gly	Val	Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	
				85					90					95		

aca ctg aaa	atc agc aga	gtg gag gct ga	ag gat gtt ggg gtt ta	at tac 336
Thr Leu Lys	Ile Ser Arg	Val Glu Ala Gl	lu Asp Val Gly Val Ty	r Tyr
	100	105	110	

tgc atg caa gc	t nta caa act c	ca ttc act ttc ggc	cct ggg acc aaa 384
Cvs Met Gln Al	a Xaa Gln Thr F	Pro Phe Thr Phe Gly	Pro Gly Thr Lys
115	1	120	125

gtg gat at	c aaa cga act	gtg gct gca	cca tct qtc	ttc atc ttc ccq	432
Val Asp Ile	e Lys Arg Thr	Val Ala Ala	Pro Ser Val	Phe Ile Phe Pro	
130		135	140		

cca	tct	gat	qaq	caq	ttq	aaa	tct	qqa	act	qсс	tct	qtt	qtg	tạc	ctq	480
Pro	Ser	Asp	Glu	Gln	Leu	Lys	Ser	Gly	Thr	Ala	Ser	Val	۷a٦	Cys	Leu	
145					150					155					160	

ctq	aat	aac	ttc	tat	ccc	aga	qaq	gcc	aaa	qta	caq	tqq	aaq	qtq	gat	528
Leu	Asn	Asn	Phe	Tyr	Pro	Arg	Glu	Αla	Lys	Va1	Gln	Trp	Lys	Val	Asp	
				165					170					175		

aac	qcc	ctc	caa	tcq	agt	aac	tcc	caq	qaq	aqt	atc	aca	qaq	caq	qac	576
Asn	Ala	Leu	Gln	Ser	Gly	Asn	Ser	Gln	G٦u	Ser	۷a٦	Thr	Glu	Gln	Asp	
			180					185					190			

agc	aaq	gac	agc	acc	tac	aqc	ctc	agc	aqc	acc	ctq	acq	ctq	agc	aaa	624
Ser	LVS	Asp	Ser	Thr	Tyr	Ser	Leu	Ser	Ser	Thr	Leu	Thr	Leu	Ser	Lys	
		105					200					205				

qca	qac	tac	gag	aaa	cac	aaa	qtc	tac	qcc	tqc	qaa	qtc	acc	cat	caq	672
Ala	Asp	Tyr	Glu	Lys	His	Lys	٧a٦	Tyr	Ala	Cys	Glu	٧a٦	Thr	His	Gln	
	240					215					220					

	210					213					220						
qqc	ctq	aqc	tcq	ccc	gtc	aca	aaq	aqc	ttc	aac	aqq	qqa	gag	tqt	taq	720	
Gly	Leu	Ser	Ser	Pro	۷a٦	Thr	Lys	Ser	Phe	Asn	Arg	Gly	Glu	Cys			
225					230					235					240		

<210> 18

<211> 239

```
99
```

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> unsure

<222> (3)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (4)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Pro, His or Arg.

<220>

<221> unsure

<222> (27)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (117)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val.

<400> 18

Met Arg Xaa Xaa Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Phe Trp Val Ser 1 5

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Thr Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 40

Leu Leu His Ser Asn Gly Asn Asn Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 60 55

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Phe Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala 70 75

Ser Gly Val Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90

Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105

Cys Met Gln Ala Xaa Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys 115 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 135 140

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 150 155

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp

101

180

185

190

Ser Lvs Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lvs

195 200 209

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 210 215 220

Cly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys

225 230 235

<210> 19

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

<221> C_region

<222> (398)..(717)

<220>

<221> unsure

<222> (74)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (80)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (637)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Gln, Lys or Glu.

<220>

<221> unsure

<222> (643)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Gln, Lys or Glu.

<220>

<221> unsure

<222> (657)

<223> This base has not yet been determined. The codon cintaining this base encodes Cys or Trp.

<220>

<221> unsure

<222> (659)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base either one of Val, Ala, Glu or Glv.

<220>

<221> unsure

<222> (665)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<400> 19

atq aqq ctc cct gct caq ctc ctq qqq ctq cta atq ctc tqq qtc tct 48
Met Arq Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser

gga tcc agt ggg gat att gtg atg ant cag tnt cca ctc tcc ctg ccc 96
Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro
20 25 30

gtc acc cct qga gag ccg qcc tcc atc tcc tqc aqq tct aqt caq aqc 144
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arq Ser Ser Gln Ser
35 40 45

ctc ctg aat agt aat gga tac aac tat ttc gat tgg tac ctg cag aag 192 Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys 50 55 60

cca gog cag tot cca cag oto otg ato tat ttg ggt tot aat cgg gcc 240
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arg Ala
65 70 75 80

tcc gog gtc cct gac agg ttc agt ggc agt oga tca ggc aca gat ttt 288 Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe 85 90 95

aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336
Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
100 105 110

tgc atg caa act cta caa act cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa 384
Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
115 120 125

gtq gat atc aaa cga act gtg gct gca cca tct gtc ttc atc ttc ccg 4
Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
130 135 140

cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg 480
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
145 150 155 160

ctq aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528 Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp

aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac 576 Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp

180 185 190

aac aag gac agc acc tac agc ctc agc agc acc ctg acg gtg agc aaa 624 Asn Lvs Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Val Ser Lys

195 200 205

gca qaa tac qaq naa cac naa gtt tac gcc tgn gna gtc anc cat cag 672

Ala Glu Tyr Glu Xaa His Xaa Val Tyr Ala Xaa Xaa Val Xaa His Gln

210 215 220

ggc ctg agc tcg ccc gtc aca aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag 720

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys

225 230 235 240

<210> 20

ŋ

<211> 239

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> unsure

<222> (25)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (27)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (213)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Gln, Lys or Glu.

<220>

<221> unsure

<222> (215)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Gln, Lys or Glu.

<220>

<221> unsure

<222> (219)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Cys or Trp.

<220>

<221> unsure

<222> (220)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Ala, Glu or Gly.

<220>

<221> unsure

<222> (222)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<400> 20

Met Arq Leu Pro Ala Gln Leu Leu Gly Leu Leu Met Leu Trp Val Ser 1 5 10 15

Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Leu Ser Leu Pro 20 25 30

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser 35 40 45

Leu Leu Asn Ser Asn Gly Tyr Asn Tyr Phe Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
50 55 60

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asn Arq Ala 65 70 75 80

Ser Glv Val Pro Asp And Phe Ser Glv Ser Glv Ser Glv Thr Asp Phe
85 90 95

Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
100 105 110

Cys Met Gln Thr Leu Gln Thr Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
115 120 125

Val Asp Ile Lys Arg Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 130 135 140

Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu 145 150 155 160

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170 175

Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp 180 185 190

Asn Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Val Ser Lys 195 200 205

Ala Glu Tyr Glu Xaa His Xaa Val Tyr Ala Xaa Xaa Val Xaa His Gln 210 215 220

Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser Phe Asn Arq Gly Glu Cys 225 230 235

<210> 21

<211> 720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(720)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(60)

<220>

<221> V_region

<222> (61)..(397)

<220>

- <221> C_region
- <222> (398)..(717)
- <220>
- <221> unsure
- <222> (1)..(2)
- <223> These bases have not yet been determined. The codon containing these bases highly possibly encodes Met.
- <220>
- <221> unsure
- <222> (7)
- <223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.
- <220>
- <221> unsure
- <222> (11)..(12)
- <223> These bases have not yet been determined. The codon containing these bases encodes either one of Leu, Pro, His, Gln or Arg.
- <220>
- <221> unsure
- <222> (14)
- <223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.
- <220>
- <221> unsure
- <222> (31)
- <223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either Leu, Ile or Val
- <220>
- <221> unsure
- <222> (47)
- <223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.
- <220>
- <221> unsure
- <222> (74) .
- <223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Ile, Thr, Asn or Ser.
- <220>
- <221> unsure
- <222> (80)
- <223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe,

```
111
```

Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (87)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Leu.

<220>

<221> unsure

<222> (88)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (349)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (648)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Val.

<220>

<221> unsure

<222> (693)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Thr.

<400> 21

gqa tcc aqt qqq gat att gtg atq ant cag tnt cca ctn ntc ctq ccc Gly Ser Ser Gly Asp Ile Val Met Xaa Gln Xaa Pro Xaa Xaa Leu Pro

20 25 30 gtc acc cct qqa gag ccg qcc tcc atc tcc tqt agg tct gqt cag cqc 144

Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Gly Gln Arg
35 40 45

ctc ctq cat aga aat gga aac acc tat ttg gat tgq tac ctg cag aaq 19.
Leu Leu His Arg Asn Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
50 55 60

cca gog cag tcc cca cag ctc ctg atc tat ttg ggt tct gat cgg gcc 240

Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asp Arq Ala

tcc qoq qtc cct gac agg ttc agt qgc agt qqa tca qqc aca gat ttc 288

Ser Gly Val Pro Asp And Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
85 90 95

aca ctg aaa atc agc aga gtg gag gct gag gat gtt ggg gtt tat tac 336

113

Thr Leu Lys Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr 100 105

tgc atg caa gct nta caa att cca ttc act ttc ggc cct ggg acc aaa

Cvs Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lvs

120

qtq qat atc aaa cqa act qtq qct qca cca tct qtc ttc atc ttc ccq

Val Asp Ile Lys Arq Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro 135 740

cca tct gat gag cag ttg aaa tct gga act gcc tct gtt gtg tgc ctg Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu

150

ctq aat aac ttc tat ccc aga gag gcc aaa gta cag tgg aag gtg gat 528

Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp 165 170

aac gcc ctc caa tcg ggt aac tcc cag gag agt gtc aca gag cag gac Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp

185 age aag gac age ace tac age etc age age ace etg acg etg age aaa

Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys 200 205

gca qac tac gag aaa cac aaa gtn tac gcc tgc gaa gtc acc cat cag

Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln 215 220

ggc ctg agc tcg ccc gtc acn aag agc ttc aac agg gga gag tgt tag 720

Gly Leu Ser Ser Pro Val Xaa Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys 225 235

<210> 22

<211> 239

<212> PRT

<213> Homo sapiens

180

<220>

<221> unsure

<222> (1)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Met.

<220>

<221> unsure

<222> (3)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (4)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Pro, His, Gln or Arg.

<220>

<221> unsure

<222> (5)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Ala, Asp or Gly.

<220>

<221> unsure

<222> (11)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (16)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (25)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Ile, Thr, Asn or Ser.

<220>

<221> unsure

<222> (27)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Ser, Tyr or Cys.

<220>

<221> unsure

<222> (29)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Leu.

<220>

<221> unsure

<222> (30)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (117)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (216)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Val.

<220>

```
117
<221> unsure
<222> (231)
<223> This amino acid has not yet been determined
     and is possibly Thr.
<400> 22
Xaa Arq Xaa Xaa Xaa Gln Leu Leu Gly Leu Xaa Met Leu Trp Val Xaa
                      10 15
      5
Cly Ser Ser Cly Asp Ile Val Met Xaa Cln Xaa Pro Xaa Xaa Leu Pro
         20
                  25
Val Thr Pro Gly Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Gly Gln Arg
              40
Leu Leu His Arg Asn Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys
           55
                               60
Pro Gly Gln Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Leu Gly Ser Asp Arq Ala
65 70 75
Ser Gly Val Pro Asp Arq Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe
             85 90
Thr Leu Lys Ile Ser Arq Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr
                105
Cys Met Gln Ala Xaa Gln Ile Pro Phe Thr Phe Gly Pro Gly Thr Lys
                     120
Val Asp Ile Lys Arq Thr Val Ala Ala Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro
                   135
                           140
Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly Thr Ala Ser Val Val Cys Leu
               150
                         155
Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arq Glu Ala Lys Val Gln Trp Lys Val Asp
                             170
            165
Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp
                         185
          180
Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys
                       200
Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Xaa Tyr Ala Cys Glu Val Thr His Gln
                            220
                  215
Gly Leu Ser Ser Pro Val Xaa Lys Ser Phe Asn Arg Gly Glu Cys
225
                                235
                230
<210> 23
<211> 429
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(429)
<220>
```

<221> sig_peptide
<222> (1)..(57)

<221> V_region
<222> (58)..(429)

<220>

<220>

<221> N_region
<222> (352)..(354)

<220>

<221> N_region

<222> (370)..(373)

<400> 23

atq gaa ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly

gtc caq tqt caq gtq caq ctq qtq qaq tct qqq qqa qqc qtq qtc caq 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln

20 25 30 cct qaq qaq tcc ctq aga ctc tcc tqt qca qcq tct qqa ttc acc ttc 144

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe

35 40 45

agt acc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192

Ser Thr Tyr Cly Met His Trp Val Arq Cln Ala Pro Cly Lys Cly Leu
50 55 60

gag top qtp qca qtt ata top ttt qat qqa aqt cat aaa tac tat qca 24 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser His Lys Tyr Tyr Ala 65 70 75 80

gac tcc qtq aaq gqc cqa ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aaq aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arq Phe Thr Ile Ser Arq Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

acq ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct ata 336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Ile
100 105 110

tat tac tqt qcq aqa cac aqc aqt qqc tqq tac qaq qac tac tac tac 384
Tyr Tyr Cys Ala Arq His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr

115 120 125

qqt atq qac qtc tqq qqc caa qqq acc acq qtc acc gtc tcc tca 429
Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
130 135 140

<210> 24

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 24

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly

1 5 10 15

Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
.20 25 30

Pro Gly Gly Ser Leu Arq Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
35 40 45

Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser His Lys Tyr Tyr Ala 65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

```
122
```

```
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Ile
            100
                      105
Tyr Tyr Cys Ala Arq His Ser Ser Cly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr
                         120
                                              125
Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
    130
                        135
                                            140
<210> 25
<211> 429
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(429)
<220>
<221> siq_peptide
<222> (1)..(57)
<220>
<221> V_region
<222> (58)..(429)
<220>
<221> N_region
<222> (352)..(354)
<220>
<221> N_region
<222> (370)..(373)
atq gag ttt ggg ctg agc tog gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly
                                    10
gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag
Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
             20
                                25
cct gag agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcg tct gga ttc acc ttc
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
         35
                             40
                                                45
agt agc tat ggc atg cac tog gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg
Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
                         55
qua top qtq qca qtt ata top ttt qat qqa aqt aaq aaa tac tat qca
Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser Lys Lys Tyr Tyr Ala
65
                    70
                                        75
gac tcc gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tca aag aac
Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn
acq ctg tat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg
                                                                 336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val
                               105
tat tac tgt gcg aga cac agc agt ggc tgg tac gag gac tac tac tac
```

123

124 Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr

115 120 125

got atq gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

130 135

<210> 26

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Glv

10 1 5

Val Gln Cvs Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln 25

Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 40 45

Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 55

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Phe Asp Gly Ser Lys Lys Tyr Tyr Ala 70 75

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 90 85

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 105 100 110

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 120

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 140

<210> 27

<211> 429

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(429)

<220> .

<221> sig_peptide

<222> (1)..(57)

<220>

<221> V_region

<222> (58)..(429)

<220>

<221> N_region

<222> (352)..(354)

<220>

<221> N_region

<222> (370)..(373)

<220>

<221> unsure

<222> (1)..(2)

```
<223> These bases have not yet been determined. The codon containing these bases highly possibly encodes

Met.
```

<220>

<221> unsure

<222> (7)..(9)

<223> These bases have not vet been determined.

<220>

<221> unsure

<222> (14)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Met, Thr, Lys or Arg.

<220>

<221> unsure

<222> (18)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes Ser or Arg.

<220>

<221> unsure

<222> (28)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (32)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val,Ala, Asp or Cly.

<400> 27

nng gag nnn ggg ang agn tog gtc ttc ntc ont gct cta aga aga ogt 48 Xaa Glu Xaa Gly Xaa Xaa Tro Val Phe Xaa Xaa Ala Leu Arg Arg Gly 1 5 10 15

qtc caq tqt caq gtq caq ctq qtq qaq tct qqq gqa qqc qtq qtc caq Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln

25 30

cct gog agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcg tct gga ttc acc ttc 144 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe

40 45

agt acc tat qqc atq cac tqq qtc cqc caq qct cca qqc aaq qqq ctq 19% Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu

50 55 60

gag tog gtg gca gtt ata tog tat gat gga agt aat caa tac tat gca 240

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Gln Tyr Tyr Ala
65 70 75 80

qac tcc gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac 288 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn

85

20

```
acq ctq tat ctq caa atq aac aga ctq aga occ gag gac acg oct otq
                                                                336
```

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arg Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val

100

105 tat tac tot occ aga cat agc agt ogc tog tac gag gac tac tac tac 3.84

Tvr Tvr Cvs Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tvr Glu Asp Tyr Tvr

120

140

ogt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca 429

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

135

<210> 28

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> unsure

<222> (1)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Met.

<220>

<221> unsure

<222> (3)

<223> This amino acid has not yet been determined.

<220>

<221> unsure

<222> (5)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Met, Thr, Lys or Arg.

<220>

<221> unsure

<222> (6)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Ser or Arq.

<220>

<221> unsure

<222> (10)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (11)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Asp, Arq or Gly.

<400> 28

Xaa Glu Xaa Gly Xaa Xaa Trp Val Phe Xaa Xaa Ala Leu Arg Arg Gly

5

10

Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln

25

```
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
        35
                           40
                                              45
```

Ser Thr Tvr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu

50 55

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tvr Asp Glv Ser Asn Gln Tyr Tyr Ala 70 75

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arq Leu Arq Ala Glu Asp Thr Ala Val 100 105

Tvr Tvr Cvs Ala Arq His Ser Ser Gly Trp Tvr Glu Asp Tyr Tvr 120

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135 140

<210> 29

<211> 429

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(429)

<220>

<221> sig_peptide

<222> (1)..(57)

<220>

<221> V_region

<222> (58)..(429)

<220>

<221> N_region

<222> (352)..(354)

<220>

<221> N_region

<222> (370)..(373)

<220>

<221> unsure

<222> (7)..(9)

<223> These bases have not yet been determined.

<220>

<221> unsure

<222> (22)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Phe, Leu, Ile or Val.

<220>

<221> unsure

<222> (32)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base encodes either one of Val, Ala, Asp or Gly.

<400> 29

```
(67)
       131
                                                                132
atg gag nnn ggg agg agc tog ntc ttc gtc ont gct cta aga aga ggt
Met Glu Xaa Gly Arg Ser Trp Xaa Phe Val Xaa Ala Leu Arg Arg Gly
                  5
                                     10
gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ogg gga ggc gtg gtc cag
Val Gin Cys Gin Val Gin Leu Val Giu Ser Gly Gly Giy Val Val Gin
                                 25
cct qqq agg tcc ctq aga ctc tcc tgt qca qcq tct qqa ttc acc ttc
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
                             40
agt acc tat ggc atg cac tog gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg
Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
                         55
gag tog gtg gca gtt ata tog tat gat gga agt aat caa tac tat gca
Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Gln Tyr Tyr Ala
                    70
                                         75
gac tcc gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac
Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn
                 85
                                     90
acg ctg tat ctg caa atg aac aga ctg aga gcc gag gac acg gct gtg
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arg Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val
            100
                              105
tat tac tot occ aga cat agc agt ogc tog tac gag gac tac tac tac
                                                                  384
Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr
        115
                            120
                                                125
ggt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca
                                                                  429
Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
                       135
                                            140
<210> 30
<211> 143
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<220>
<221> unsure
<222> (3)
<223> This amino acid has not yet been determined.
<220s
<221> unsure
<222> (8)
<223> This amino acid has not yet been determined
      and is possibly either one of Phe, Leu,
     Ile or Val.
```

<220>
<221> unsure
<222> (11)

Asp or Gly.

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly either one of Val, Ala,

Met Glu Xaa Gly Arg Ser Trp Xaa Phe Val Xaa Ala Leu Arg Arg Gly

```
10
 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
                             40
                                                45
 Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lvs Gly Leu
                          55
 Clu Trp Val Ala Val Ile Trp Tvr Asp Glv Ser Asn Gln Tvr Tyr Ala
                    70
                                        75
 Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn
                 85
                                     90
 Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Arq Leu Arq Ala Glu Asp Thr Ala Val
                               105
 Tyr Tyr Cys Ala Arq His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr
                          120
Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
    130
                        135
 <210> 31
 <211> 429
 <212> DNA
 <213> Homo sapiens
 <220>
<221> CDS
<222> (1)..(429)
<220>
<221> siq_peptide
<222> (1)..(57)
<220>
<221> V_region
<222> (58)..(429)
<220>
<221> N_region
<222> (352)..(354)
<220>
<221> N_region
<222> (370)..(373)
<400> 31
atq gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly
 1
                  5
                                    10
qtc caq tqt caq qtq caq ttq qtq qaq tct qqq qqa qqc qtq qtc caq
Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln
cct gog agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca acg tct gga ttc acc ttc
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Thr Ser Gly Phe Thr Phe
agt gac tat ggc atg cac tog gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg
Ser Asp Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
```

gag tog gtg gca gtt ata tog tat gat gga agc cat aaa ttc tat gca 240 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tvr Asp Gly Ser His Lys Phe Tvr Ala 65 70 75 80

qac tcc qtq aaq gqc cqa ttc acc atc tcc aqa qac aat tcc aaq aac 288
Asp Ser Val Lys Gly Arq Phe Thr Ile Ser Arq Asp Asn Ser Lys Asn
85 90 95

acq ctq tat ctq caa atq aac aqc ctq aqa qcc qaq qac acq qct qtq 336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arq Ala Glu Asp Thr Ala Val
100 105 110

tat tat tqt qcq aga cac agc agt qqc tqq tac qaq qac tac tac tac 384
Tvr Tyr Cvs Ala Arq His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tvr Tyr Tyr
115 120 125

qqt atq qac qtc tqq qqc cca qqq acc acq qtc acc qtc tcc tca 429 Gly Met Asp Val Trp Gly Pro Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 140

<210> 32

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 32

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly

1 5 10 15

Val Gln Cvs Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Glo

Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
20 25 30

Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Thr Ser Gly Phe Thr Phe 35 40 45

Ser Asp Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser His Lys Phe Tyr Ala 65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arq Ala Glu Asp Thr Ala Val

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 115 120 125

Gly Met Asp Val Trp Gly Pro Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 140

<210> 33

<211> 429

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(429)

<220>

<221> sig_peptide

<222> (1)..(57)

<220>

<221> V_region

<222> (58)..(429)

<220>

<221> N_region

<222> (352)..(354)

<220>

<221> N_region

<222> (370)..(373)

<400> 33

1

atq qaq ttt qqq ctq aqc tqq qtt ttc ctc qtt qct ctt tta aqa qqt 48 Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly

5

10 15

qtc caq tqt caq qtq caq ctq qtq qaq tct qqq qqa qqc qtq qtc caq 96 Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln

25

cct gog agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcg tct gga ttc acc ttc 144 Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe

40

agt acc tat ggc atg cac tog gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg 192 Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu

50 55 60
gag tog gtg gca gtt ata tog tat gat gga agt tat aaa tac tat gca 240
Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tvr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala

65 70 75 80
gac tcc gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac 288

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

acq ctq tat ctq caa atq aac aqc ctq aqa qcc qaq qac acg qct qtq 336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arq Ala Glu Asp Thr Ala Val
100 105 110

tat tac tqt qcq aga cac aqc aqt qqc tqq tac qaq qac tac tac tac 384
Tyr Tyr Cys Ala Arq His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr
115
120
125

gqt atg gac qtc tgq qqc caa qqq acc acq qtc acc qtc tcc tca Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 140

<210> 34

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 34

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly
1 5 10 15

Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
20 25 30

Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 35 40 45

Ser Thr Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

Clu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Cly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala

```
140
```

```
70
Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn
                 85
                                    90
Thr Leu Tvr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val
                              105
Tvr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr
                          120
Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
    130
                       135
                                           140
<210> 35
<211> 429
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(429)
<220>
<221> sig_peptide
<222> (1)..(57)
<220>
<221> V_region
<222> (58)..(429)
<220>
<221> N_region
<222> (352)..(354)
<220>
<221> N_region
<222> (370)..(373)
<400> 35
atg gag ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly
                5
                                    10
gtc cag tgt cag gtg cag ctg gtg gag tct ggg gga ggc gtg gtc cag
Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
                                25
cct gag agg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcg tct gga ttc acc ttc
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
agt agc tat ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg
Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
    50
                        55
gag tog gtg gca gtt ata tog tat gat gga agt tat aaa atc tat gca
Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Ile Tyr Ala
                    70
                                        75
gac tcc gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac
                                                                 288
Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn
                                    90
acg ctg aat ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg
Thr Leu Asn Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val
           100
                               105
                                                   110
```

```
141
```

tat tat tot ocq aga cac agc agt ogc tog tat gag gac tac tac tac 384 Tvr Tyr Cys Ala Arq His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr

120

ogt atg gac gtc tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca 429

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 135

<210> 36

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 36

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arg Gly 5 10

Val Gln Cvs Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Val Val Gln 20 25

Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 40 35 45

Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 55

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Ile Tyr Ala 70 75

Asp Ser Val Lys Gly Arq Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90

Thr Leu Asn Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 100 105

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr 120

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135 140

<210> 37

<211> 429

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(429)

<220>

<221> sig_peptide

<222> (1)..(57)

<220>

<221> V_region

<222> (58)..(429)

<220>

<221> N_region

<222> (352)..(354)

<220>

<221> N_region

<222> (370)..(373)

<400> 37

atg gaa ttt ggg ctg agc tgg gtt ttc ctc gtt gct ctt tta aga ggt 48

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
130 135 140

<210> 39

```
145
```

<211> 417

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(417)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(57)

<220>

<221> V_region

<222> (58)..(417)

<220>

<221> N_region

<222> (348)..(349)

<220>

<221> N_region

<222> (357)

<220>

<221> unsure

<222> (231)

<223> This base has not yet been determined. The codon containing this base highly possibly encodes Tyr.

<400> 39

atq aaa cat ctq tqq ttc ttc ctt ctc ctq qtq gca gct ccc aqa tqq 40 Met Lvs His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Leu Val Ala Ala Pro Arq Trp

5

10 1

qtc ctq tcc caq gtq caq ctq caq qaq tcq gqc cca gqa ctq gtq aaq 96 Val Leu Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys

25

cct tcg gag acc ctg tcc ctc acc tgc act gtc tct ggt ggc tcc atc Pro Ser Glu Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Gly Ser Ile

35 40 45

agt agt tac tac tgg agc tgg atc cgg cag ccc cca ggg aag gga ctg 19 Ser Ser Tyr Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

gag tog att ggg tat atc tat tac agt ggg agc acc aan tac aac ccc Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Ser Thr Xaa Tyr Asn Pro

65 70 75 80

tcc ctc aag agt cga gtc acc ata tca gtg gac acg tcc aag aac cag 288 Ser Leu Lys Ser Arg Val Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln

90

ttc tcc ctg aag ctq agc tct gtg acc gct gcg gac acg gcc gtt tat 336 Phe Ser Leu Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr

100 105 11

tac tot gcg agc gca gta acc tac tac tac tac tac ggt ttg gac gtc 384
Tyr Cys Ala Ser Ala Val Thr Tyr Tyr Tyr Tyr Tyr Gly Leu Asp Val

115 120 125

tgg ggc caa ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca 417

Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

130

135

<210> 40

<211> 139

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<221> unsure

<222> (77)

<223> This amino acid has not yet been determined and is possibly Tyr.

<400> 40

Met Lys His Leu Trp Phe Phe Leu Leu Val Ala Ala Pro Arg Trp

1 5 10 15

Val Leu Ser Gln Val Gln Leu Gln Glu Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys
20 25 30

Pro Ser Glu Thr Leu Ser Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Gly Ser Ile 35 40 45

Ser Ser Tyr Tyr Trp Ser Trp Ile Arg Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu 50 55 60

Glu Trp Ile Gly Tyr Ile Tyr Tyr Ser Gly Ser Thr Xaa Tyr Asn Pro 65 70 75 80

Ser Leu Lys Ser Arq Val Thr Ile Ser Val Asp Thr Ser Lys Asn Gln 85 90 95

Phe Ser Leu Lys Leu Ser Ser Val Thr Ala Ala Asp Thr Ala Val Tyr

100 105 110

Tyr Cys Ala Ser Ala Val Thr Tyr Tyr Tyr Tyr Tyr Gly Leu Asp Val 115 120 125

Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 130 135

130

<210> 41

<211> 429

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(429)

<220>

<221> siq_peptide

<222> (1)..(57)

<220>

<221> V_region

<222> (58)..(429)

<220>

<221> N_region

<222> (352)..(354)

<220>

<221> N_region

<222> (370)..(373)

```
<400> 41
```

atq qaq ttt qqq ctq aqc tqq qtt ttc ctc qtt qct ctt tta aqa qqt 48
Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly

1 5 10 15
gtc caq tqt caq gtq caq ctq qtq qaq tct qqq qqa qqc qtq qtc caq 96

yal Gln Cvs Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln

20 25 30

cct qop agg tcc ctq aga ctc tcc tqt qca qcq tct qqa ttc acc ttc 144
Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe
35 40 45

Ser Ser Tvr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu
50 55 60

qaq toq qtq qca qtt ata toq tat qat qqa aqt aat aaa tac tat qta 240 Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Val 65 70 75 80

gac tcc gtg aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac 288
Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn
85 90 95

acq ctq tat ctq caa atq aac agc ctq aga occ gag gac acq oct qtq 336
Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arq Ala Glu Asp Thr Ala Val
100 105 110

tat tac tqt qcq aga cac agc agt qqc tqq tac qag gac tac tac tac 384
Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr
115
120
125

Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

130

135

140

<210> 42

<211> 143

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 42

Met Glu Phe Gly Leu Ser Trp Val Phe Leu Val Ala Leu Leu Arq Gly
1 5 10 15

Val Gln Cys Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln
20 25 30

Pro Gly Arg Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe 35 40 45

Ser Ser Tyr Gly Met His Trp Val Arq Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 50 · 55 60

Glu Trp Val Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Val 65 70 75 80

Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 85 90 95

Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 100 105 110

Tyr Tyr Cys Ala Arg His Ser Ser Gly Trp Tyr Glu Asp Tyr Tyr Tyr
115 120 125

```
(77)
                                                                         特開2000-80100
                       151
                                                                          152
                 Gly Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser
                                      135
                                                        140
                 <210> 43
                 <211> 27
                 <212> DNA
                 <213> Artificial Sequence
                 <220>
                 <223> Description of Artificial Sequence: Artificially
                      synthesized adaptor sequence
                 <220>
                 <221> misc_difference
                 <222> (1)..(27)
                 <400> 43
                 ccatcctaat acgactcact atagggc
                                                                             27
                 <210> 44
                 <211> 25
                 <212> DNA
                 <213> Artificial Sequence
                 <220>
                 <223> Description of Artificial Sequence:Artificially
                      synthesized primer sequence
                 <220>
                 <221> primer_bind
                 <222> (1)..(25)
                 <400> 44
                ccaggoccgc tgtgctctcg gaggt
                                                                            25
                <210> 45
                 <211> 23
                <212> DNA
                <213> Artificial Sequence
                 <220>
                <223> Description of Artificial Sequence:Artificially
                      synthesized primer sequence
                <220>
                <221> primer_bind
                <222> (1)..(23)
                <400> 45
                gggggtcagg ctggaactga gga
                                                                            23
【0115】「配列表フリーテキスト」
                                                  むコドンは、PheまたはLeuをコードする。
                                              40 配列番号: 4
存在位置: (80)
                                                  存在位置: (27)
他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含
                                                 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、
むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー
                                                  り得る。
                                                 存在位置: (156)
```

ドする。

配列番号:3

存在位置: (467) 他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー

ドする。

存在位置: (492)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 50 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ

り得る。

存在位置: (164)

本アミノ酸は、PheまたはLeuであり得る。

配列番号: 7 存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコードする。

存在位置: (80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置: (252)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Proをコードする可能性が高い。

配列番号: 8 存在位置: (25)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置: (84)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Proであり得る。

配列番号: 9 存在位置: (230)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置: (252)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Proをコードする可能性が高い。

存在位置: (349)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

配列番号: 10 存在位置: (77)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであり得る。

存在位置: (84)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Proであり得る。

存在位置: (117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

配列番号: 11

存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコードする。

154

存在位置: (80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置: (349)

10 他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (437)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置: (648)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコトンは、Valをコードする可能性が高い。

20 配列番号: 12 存在位置: (25)

> 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、ITe、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置: (117)

30 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValであり得る。

存在位置: (146)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置: (216)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Valであり得る。

配列番号: 13 40 存在位置: (465)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Alaをコードする可能性が高い。

配列番号: 14 存在位置: (155)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Alaであり得る。

配列番号 1 5 存在位置: (14)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 50 むコドンは、Val、Ala、AspまたはClyのいずれかをコー

ドする。

存在位置: (39)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Leuをコードする可能性が高い。

存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコー ドする。

存在位置: (80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 10 存在位置: (27) むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー ドする。

存在位置: (648)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Valをコードする可能性が高い。

配列番号: 16 存在位置: (5)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかであ り得る。

存在位置: (13)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leuであり得る。

存在位置: (25)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysであり得る。

存在位置: (216)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Valであり得る。

配列番号17

存在位置: (7)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコー ドする。

存在位置: (11)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 40 ドする。 むコドンは、Leu、Pro、HisまたはArgのいずれかをコー ドする。

存在位置: (80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー ドする。

存在位置: (349)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードす る。

配列番号:18

存在位置:(3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであ り得る。

156

存在位置: (4)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、Pro、HisまたはAroのいずれかであ り得る。

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置: (117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValであり得る。

配列番号:19 存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 20 むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコー ドする。

存在位置: (80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコー ドする。

存在位置: (637)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、GIn、LysまたはGluのいずれかをコードす る。

30 存在位置: (643)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Gln、LysまたはGluのいずれかをコードす ろ.

存在位置: (657)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、CvsまたはTrpをコードする。

存在位置: (659)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Val、Ala、GluまたはGlyのいずれかをコー

存在位置: (665)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコー ドする。

配列番号:20 存在位置: (25)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

50 存在位置: (27)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであり得る。

存在位置: (213)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Gln、LysまたはGluのいずれかであり得る。

存在位置:(215)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、GIn、LvsまたはGIuのいずれかであり得る。

存在位置: (219)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、CvsまたはTrpであり得る。

存在位置: (220)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、本アミノ酸は、Val、Ala、GluまたはGlyのいずれかであり得る。

存在位置: (222)

他の情報:本アミノ酸は未だ同定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerであり得る。

配列番号:21

存在位置:(1)..(2)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Metをコードする可能性が高い。

存在位置: (7)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (11)..(12)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、Pro、His、GInまたはArgのいずれかをコードする。

存在位置: (14)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかをコードする。

存在位置: (31)

他の情報: 本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含 本7 むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードす 40 る。 る。 *存*れ

存在位置: (47)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

存在位置: (74)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかをコードする。

存在位置: (80)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかをコードする。

158

存在位置: (87)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むことには、

むコドンは、Leuをコードする可能性が高い。

存在位置: (88)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコー10 ドする。

存在位置: (349)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含むコドンは、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする

存在位置: (648)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Valをコードする可能性が高い。

存在位置: (693)

他の情報:本塩基は未た決定されていない。本塩基を含

20 むコドンは、Theをコードする可能性が高い。

配列番号 2 2 存在位置: (1)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

本アミノ酸は、Metであり得る。

存在位置: (3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであ り得る。

存在位置: (4)

30 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、Pro、His、GlnまたはArgのいずれ かであり得る。

存在位置: (5)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかであ り得る。

存在位置: (11)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置: (16)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置: (25)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Ile、Thr、AsnまたはSerのいずれかであ り得る。

存在位置:(27)

50 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また.

本アミノ酸は、Phe、Ser、TyrまたはCysのいずれかであ り得る。

存在位置: (29)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leuであり得る。

存在位置: (30)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置: (117)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

存在位置: (216)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Valであり得る。

存在位置: (231)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Thrであり得る。

配列番号: 27

存在位置: (1)..(2)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Metをコードする可能性が高い。

存在位置: (7)..(9)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。

存在位置: (14)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Met、Thr、LysまたはArqのいずれかをコードする。

存在位置: (18)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、SerまたはArgをコードする。

存在位置: (28)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (32)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかをコードする。

配列番号:28

存在位置: (1)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Metであり得る。

存在位置: (3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。

存在位置: (5)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Met、Thr、LysまたはArgのいずれかであ り得る。 存在位置: (6)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

160

本アミノ酸は、SerまたはArgであり得る。

存在位置: (10)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであ り得る。

存在位置: (11)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、

10 本アミノ酸は、Val、Asp、ArqまたはGlyのいずれかであ り得る。

配列番号:29

存在位置: (7)..(9)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。

存在位置: (22)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかをコードする。

存在位置: (32)

20 他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかをコードする。

配列番号: 30 存在位置: (3)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。

存在位置: (8)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、本アミノ酸は、Phe、Leu、IleまたはValのいずれかであり得る。

30 存在位置: (11)

他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Val、Ala、AspまたはGlyのいずれかであ り得る。

配列番号: 39 存在位置: (231)

他の情報:本塩基は未だ決定されていない。本塩基を含むコドンは、Tyrをコードする可能性が高い。

配列番号: 40 存在位置: (77)

40 他の情報:本アミノ酸は未だ決定されていない。また、 本アミノ酸は、Tyrであり得る。

配列番号: 43

他の情報:人工配列についての記載:人工的に合成した アダプター配列

配列番号: 44

他の情報:人工配列についての記載:人工的に合成した プライマー配列

配列番号: 45

他の情報:人工配列についての記載:人工的に合成した

50 プライマー配列

[0116]

【図面の簡単な説明】

【図1】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。 縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が1または5μα/m1における各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図2】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μ q/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図3】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μq/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図4】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が1または5μq/m1における各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図5】PTHrP依存的細胞内 cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。 縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μ q/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)

のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図6】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体線度が0.3または1.0μ q/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図7】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μq/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図8】PTHrP依存的細胞内cAMPの上昇に対する各種の抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の抑制効果を示す図。縦軸は、cAMPの産生量を示し、また横軸は、抗体濃度が0.3または1.0μ q/mlにおける各々のモノクローナル抗体のクローン名を表わす。なお、横軸において、「PTHrP(+)」は、いずれのモノクローナル抗体も含まずPTHrP(1-34)のみを含む培地を用いた試験における結果を示し、「PTHrP(-)」は、培地のみ(抗体及びPTHrP(1-34)のいずれをも含まない)を用いた試験における結果を示す。

【図9】PTHrPの骨吸収促進作用に対する各種の抗ヒトP THrPヒトモノクローナル抗体の阻害効果を示す図。縦軸 は、阻害率(%)を示し、また横軸は、抗体濃度を示 す。nは、試験したマウスの匹数を示す。なお、各値 は、複数のマウスを用いた試験の平均値(±SEM)。 【図10】PTHrPの骨吸収促進作用に対する各種の抗ヒ トPTHrPヒトモノクローナル抗体の阻害効果を示す図。 縦軸は、阻害率(%)を示し、また横軸は、抗体濃度を 示す。nは、試験したマウスの匹数を示す。なお、各値 は、複数のマウスを用いた試験の平均値(±SEM)。 【図11】PTHrPの骨吸収促進作用に対する各種の抗ヒ トPTHrPヒトモノクローナル抗体の阻害効果を示す図。 縦軸は、阻害率(%)を示し、また横軸は、抗体濃度を 示す。nは、試験したマウスの匹数を示す。なお、各値 は、複数のマウスを用いた試験の平均値(±SEM)。 【図12】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体の重鎖 及び軽鎖の各々をコードするDNA配列の決定の手順を 50 模式的に示す図。

【図13】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体2F8-10-3が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

163

【図14】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体1B3-9-16が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

【図15】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体1SH7-8-3が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

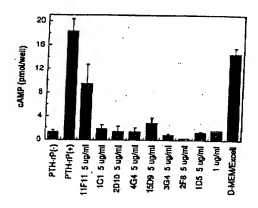
*【図16】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体5812-16 -12が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を 示す図。

164

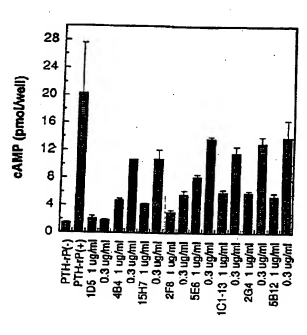
【図17】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体484-6-2 1が有するPTHrP誘導性高カルシウム血症の治療効果を示す図。

【図18】抗ヒトPTHrPヒトモノクローナル抗体484-6-2 1が有する腫瘍随伴性悪性高カルシウム血症の治療効果 を示す図。

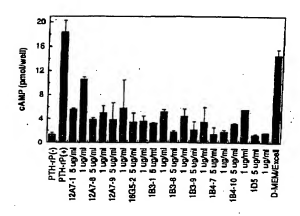
【図1】



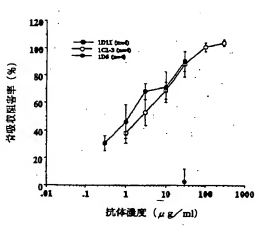
[図2]



[図4]

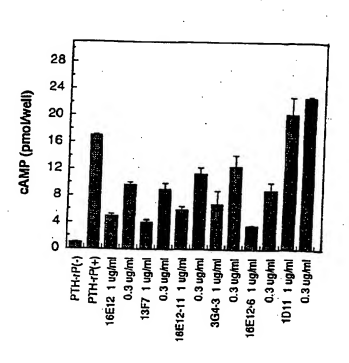


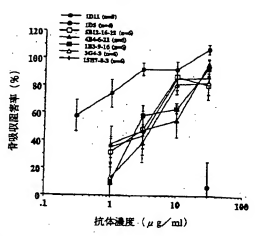
[図11]

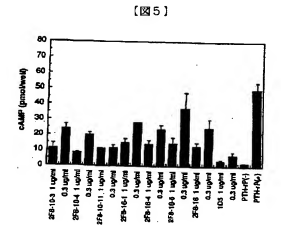


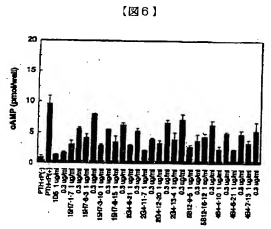
【図3】



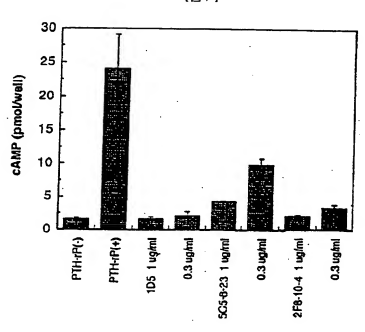




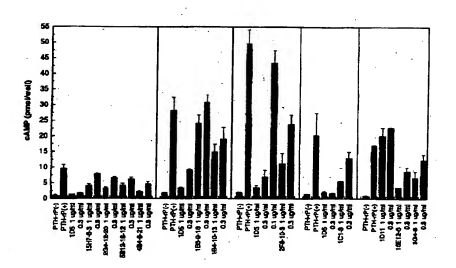




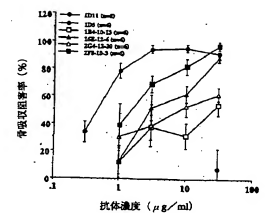




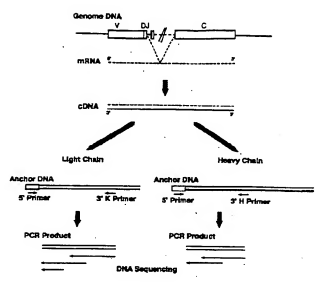
【図8】



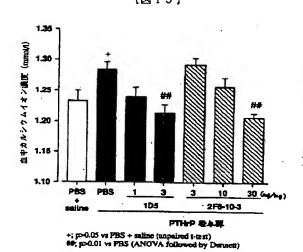




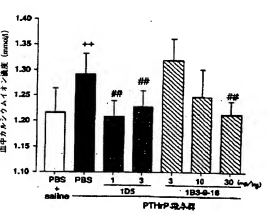
【図12】



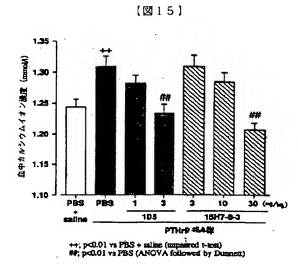
【図13】



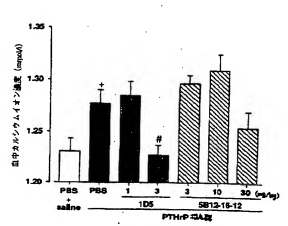
【図14】



++; p>0.01 vs PBS + saline (unpaired t-cert)
##; p>0.01 vs PBS (ANOVA followed by Dunnett)

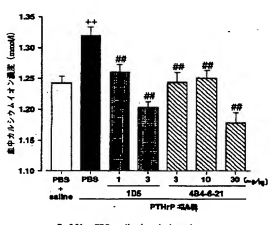






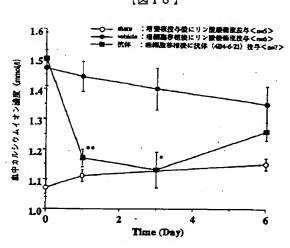
+; p<0.05 vs PBS + saline (unpaired t-test) #; P<0.05 VS PBS (ANOVA followed by Dunnets)

[図17]



++; P< 0.01 vs PBS + mine (impelred t-test)

【図18】



 $^{\rm no}P\!<\!0.01$, "P<0.05: Significantly different compared with the vehicle treated group (Student's t-test).

フロントページの続き

(51)Int.Cl.'		識別記号	FΙ			テマコート (参考)
A 6 1 P	35/00		A 6 1 K	31/00	635	
	43/00				643	
A 6 1 K	39/395			39/395	D	
					N	
C 1 2 N	5/10		C 1 2 P	21/08		

	15/02	ZNA	C 1 2 N	5/00	В
C 1 2 P	21/08			15/00	ZNAC
//(C 1 2 N	5/10				
C 1 2 R	1:91)				
(C 1 2 N	15/02	ZNA			
C 1 2 R	1:91)				
(C 1 2 P	21/08				
C 1 2 R	1:91)				

(72)発明者 鎌田 雅史

神奈川県横浜市金沢区福浦 1 - 13 - 2 日本たばこ産業株式会社医薬探索研究所内

Fターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA44 BA80 CA04

DA02 EA04 GA03 GA12 GA18

HA01 HA15

48064 AGO1 AG27 CA06 CA10 CA19 CA20 CC24 CE12 DA01 DA13

48065 AA91X AA93Y AB01 AB05

BA02 BA04 BA08 BD15 CA24

CA25 CA44 CA46

4C085 AA14 BB07 CC02 EE01 GG01

GG02 GG03 GG04 GG06

4H045 AA11 AA30 BA10 BA18 BA19

BA41 CA40 DA45 DA76 EA21

EA22 EA24 EA25 EA27 EA28

FA70 FA74 GA10 GA15 GA24

GA26